#### JP2001525825

# Title: No title available

Abstract:

(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2001-525825

最終質に続く

(P2001-525825A) (43)公表日 平成13年12月11日(2001, 12, 11)

(51) Int.Cl.'	鐵別記号	FI	デーマコート* (参考)
C 0 7 C 229/50		C 0 7 C 229/50	
A 6 1 K 31/198		A 6 1 K 31/198	
A61P 1/08		A 6 1 P 1/08	
25/04		25/04	
25/08		25/08	
	審查請求	未請求 予備審査請求 有 (	全 78 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	<b>特爾平10-549543</b>	(71)出願人 イーライ・リリ	ー・アンド・カンパニー
(86) (22)出顧日	平成10年5月14日(1998.5.14)		16285インディアナ州 イ
(85)翻訳文提出日	平成11年11月12日(1999, 11, 12)	ンディアナポリス市、リリー・コーポレイ	
(86)国際出願番号	PCT/US98/09862	ト・センター	
(87)国際公開番号	WO98/51655	(72)発明者 マッシー, スティーブン・マーク	
(87)国際公開日	平成10年11月19日(1998.11.19)	アメリカ合衆国46268インディアナ州 イ	
(31)優先権主張番号	60/047, 011	ンディアナポリス、ウォーターストーン・	
(32) 優先日	平成9年5月14日(1997.5.14)	コート3525番	
(33) 優先権主張国	米国 (US)	(72)発明者 モン, ジェイム	ズ・アレン
		アメリカ合衆国46268インディアナ州 イ	
		ンディアナポリス、アレンウッド・コート	
		7518番	
		(74)代理人 弁理士 青山	葆 (外1名)

(54) 【発明の名称】 興奮性アミノ酸レセプターモジュレーター

(57)【要約】

式(I):

EO\_C N R CO\_R

[式中、R¹とR¹は明細書に定義した通りである]で示される化合物、その無毒性の代謝的に分解されるエステルおよびアミドは、メタボトロピックグルタメートレセブター機能のモジュレーターとして有用である。

#### 【特許請求の範囲】

#### 1. 式:

- (b) R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>がそれぞれフッ素を表すか、
- (c)  $R^1$ および $R^2$ が一緒になって=0、 $=NOR^7$ 、または $=CR^8R^9$ を表すか、または
  - (d) R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>の1つがアミノを表し、その他がカルボキシルを表すか、
- (e) R<sup>1</sup>は、N<sub>3</sub>、(CH<sub>2</sub>) <sub>B</sub>COOR<sup>3a</sup>、(CH<sub>2</sub>) <sub>B</sub>PO<sub>3</sub>R<sup>6a</sup>2、NHCON HR<sup>3b</sup>、またはNHSO<sub>3</sub>R<sup>3c</sup>を表し、R<sup>3</sup>は水素を表すか、または
- (f)  $R^1$ と $R^3$ が一緒になって=CHCOOR $^3$ 、=CHPO $_3$  $R_2$  $^6$ 、または=CHCNであり、

R3は、水栗原子、(1-6C) アルキル基、(3-6C) アルケニル基、(3-6C) アルケニル基、所望により置換された芳香族基、所望により置換された複楽環式芳香族基、非芳香族模案環式基、1または2個の単環式芳香族または複楽環式芳香族基と融合した非芳香族単環式炭楽環式基、または所望により置換された芳香族基、所望により置換された投業環式芳香族基、非芳香族炭素環式基、非芳香族炭素環式基、1または2個の単環式芳香族基とは複業環式基、および1または2個の単環式芳香族 もしくは複素環式芳香族基と融合した非芳香族単環式炭素環式基、および1または2個の単環式芳香族基と融合した非芳香族単環式炭素環式基、および1または2個の単環式芳香族基と、は複素環式芳香族基と融合した非芳香族単環式複素環式基から独立して選ばれる1、2、もしくは3個の基で置換された(1-6C) アルキル、(3-6C) アルケニル、もしくは(3-6C) アルキニル基を表し、

R3a、R3b、R3cはR3の定義と同じであり、

Xは結合、CH,、もしくはCOを表し、

mは1~3の整数を表し、

R4はCORIOを表すか、R3の定義と同じであり、

R5、R7、R8、R9、およびR10はR3の定義と同じであり、

R6は水素もしくは (1-6C) アルキル基であり、

R 6a は R 6の 定義 と 同意義 である]

で示される化合物、またはその無毒性の代謝により分解されるエステルもしくは アミド、または医薬的に許容される塩。

- (a) R<sup>I</sup>がフルオロ、XOR<sup>3</sup>、XNR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>、SO<sup>3</sup>H、テトラゾールー
   -イル、CN、またはPO<sub>3</sub>R<sub>2</sub><sup>5</sup>を表し、R<sup>2</sup>が水素を表すか、
- (b) R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>がフッ素を表すか、
- (c)  $R^1$ および $R^2$ が一緒になって=O、=NO $R^7$ 、または=C $R^8$  $R^9$ を表すか、または
- (d) R!およびR\*の1つがアミノを表し、他方がカルポキシルを表す請求項1 記載の化合物。
- 3. (a)  $R^1$ がフルオロ、 $XOR^3$ 、 $XNR^4R^5$ 、 $SO_3H$ 、テトラゾールー 5-イル、CN、もしくは $PO_3H_2$ を表し(ここで、Xは結合、CO、または $CH_2$ を表し、 $R^3$ は水素原子または(1-6C)アルキル基、置換されていないかまたはハロゲン、(1-4C)アルキルおよび(1-4C)アルコキシから独立して選ばれる1または2個の置換基で置換されたフェニル基、置換されていないかまたはフェニル基上でハロゲン、(1-4C)アルキルおよび(1-4C)アルコキシから独立して選ばれる1または20個の置換基で置換されたフェニル(1-4C)アルキルまたはジフェニル(1-4C)アルキルまたはジフェニル(1-4C)アルキルまを表し、114は水素、
- (1-6C) アルカノイル、ベンゾイル、(3-6C) シクロアルキル(1-4 C) アルキル、または (1-6C) アルキルを表し、R<sup>§</sup>は水素、(3-6C)
- シクロアルキル (1-4C) アルキル、または (1-6C) アルキルを表す)、 R iが水素を差すか、

- (b) R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>がそれぞれフッ素を表すか、
- (c)  $R^1 \ge R^2$ が一緒になって= O、= NOH、または $= C R^3 R^3$ を表すか(ここで、 $R^3$ および $R^3$ はそれぞれ独立して水素原子、(1-6C)アルキル基、もしくは置換されていないかまたはハロゲン、(1-4C)アルキル、および(1-4C)アルコキシから選ばれる1または2個の置換基で置換されたフェニル基を表す)、
- (d) R!およびR2の1つがアミノを表し、他方がカルボキシルを表すか、
- (e) R!が $N_3$ 、 $CH_2COOR3a$ 、 $CH_2PO_3R_2$ fa、 $NHCONHR^{3b}$ 、もしくは $NHSO_2R^{3c}$ を表し(ここで、 $R^{3a}$ は水素もしくは(1-6C)アルキルを表し、 $R^{3a}$ は(1-6C)アルキルを表し、 $R^{3a}$ は(1-6C)アルキルを表し、 $R^{3a}$ は(1-6C)アルキルを表し、 $R^{3a}$ は(1-6C)アルキルを表す)、 $R^{2}$ が水素を表すか、または
- (f) R!とR!が一緒になって=CHCOOH、=CHPO $_3$ H $_2$ 、=CHPO $_3$ ( $C_3$ H $_3$ )。 または=CHCNを表す請求項2記載の化合物。

#### R2が水素を表すか、

- (b) R1およびR2がそれぞれフッ素を表すか、

る1または2個の置換基で置換された(1-6C)アルキル基もしくはフェニル 基を表す)、または

(d) R!およびR<sup>2</sup>の1つがアミノを表し、他方がカルボキシルを表す請求項2 記載の化合物。

6. (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4-オキソビシクロ [31.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸、

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4- [anti] -ヒドロキシイミノビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸、

(15\*, 25\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4- [syn] -ヒドロキシイミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸、

(1S\*, 2R\*, 4S\*, 5S\*, 6S\*) -2-アミノ-4-フルオロビシ クロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸、

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-Z-カルボキシメチレンピシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸、および

(1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 S\*) -2-アミノ-4-メチレンビシクロ[3

. 1. 0] ヘキサンー2, 6-ジカルボン酸から選ばれる請求項1記載の化合物

7. (a) 式:

[式中、R<sup>11</sup>は水素原子またはアシル基を表し、R<sup>12</sup>はカルボキシル基またはエステル化カルボキシル基を表す]

で示される化合物またはその塩を加水分解するか、

### (b) 式:

[式中、 $R^{13}$ はカルボキシル基またはエステル化カルボキシル基を表し、 $R^{14}$ は よび $R^{15}$ はそれぞれ独立して水業原子、(2-6 C)アルカノイル基、(1-4 C)アルキル基、(3-4 C)アルケニル基、またはフェニル(1-4 C)アルキル基(ここで、フェニルは置換されていないかまたはハロゲン、(1-4 C)アルキル、もしくは(1-4 C)アルコキシで置換されている)]で示される化合物またはその塩を加水分解するか、

#### (c)式:

[式中、RIBIA水素原子または窒素保護基を表し、RIBおよびRITはそれぞれ独立して水素原子もしくはカルボキシル保護基を表す]で示される化合物またはその塩を脱保護し、次いで、必要ならばそして/また

#### は所望により、

(i) 式 I の化合物を分割し、

- (ii) 式Iの化合物を、無毒性の代謝により分解するそのエステルもしくはアミドに変換し、そして/または
- (iii) 式Iの化合物もしくはその無毒性の代謝により分解するそのエステルもしくはアミドを、その医薬的に許容される塩に変換することを含む請求項 $1\sim6$ のいずれかに記載の化合物を製造する方法。
- 8. 請求項1~6のいずれかに記載の化合物と医薬的に許容される担体、希釈 剤、または鍼形剤を含む医薬製剤。
- 9. メタボトロピックグルタメートレセプター機能を調節するのに用いる医薬 を製造するための請求項1記載の化合物の使用。
- 10. R<sup>11</sup>が水素原子またはアシル基を表し、R<sup>12</sup>がカルボキシル基またはエステル化カルボキシル基を表し、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>が請求項1に記載のものと同意義である式:

で示される化合物またはその塩。

11.  $R^{13}$ がカルボキシル基またはエステル化カルボキシル基を表し、 $R^{14}$ は  $S^{15}$ はでれぞれ独立して水素原子、(2-6 C)アルカノイル基、(1-4 C)アルキル基、(3-4 C)アルケニル基、またはフェニルが置換されていないかまたはハロゲン、(1-4 C)アルキル、もしくは(1-4 C)アルコキシで置換されているフェニル(1-4 C)アルキル基を表し、 $R^{1}$ および $R^{2}$ が請求項1の記載と同意義である式:

で示される化合物またはその塩。

12.  $R^{18}$ が水素原子または窒素保護基を表し、 $R^{16}$ と $R^{17}$ がぞれぞれ独立して水素原子またはカルボキシル保護基を表し、 $R^{1}$ および $R^{2}$ が請求項1に記載のものと同意義である式:

で示される化合物またはその塩。

#### 【発明の詳細な説明】

**駆奮性アミノ酸レセプターモジュレーター** 

#### 発明の背景

哺乳動物の中枢神経系(CNS)における神経の刺激(インパルス)伝達は、 送信(sending)ニューロンにより放出されるニューロトランスミッターと、受信( secciving)ニューロンの興奮を引き起こす受信ニューロン上の表面レセプターの 間の相互作用により制御されている。CNSの最も豊富なニューロトランスミッターであるLーグルタメートは、哺乳動物における主要な興奮経路に介在し、興 奮性アミノ酸(EAA)と呼ばれる。グルタメートと反応するレセプターは興奮 性アミノ酸レセプター(EAAレセプター)と呼ばれている。Watkins & Evans , Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol., 21, 165 (1981); Wonaghan, Bridges, およびColman ,Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol., 29, 365 (1989); Watkins, Krogsgaard-Larsen, およ びHonore, Trans. Pharm. Sci., 11, 25 (1990)参照。興奮性アミノ酸は、長期間の増 強(学習および記憶)、シナブス可塑性の発達、運動制御、呼吸、心血管調節、 および感覚認知といった種々の生理的プロセスに役割を果たしており、生理学的 に非常に重要である。

興奮性アミノ酸レセブターは2つの一般的タイプに分類される。ニューロンの細胞膜におけるカチオンチャンネルの開口部と直接カップリングするレセプターは「イオノトロピック」と呼ばれる。このタイプのレセブターは、さらに選択的アゴニストのNーメチルーDーアスパータイト(NMDA)、αーアミノー3ーヒドロキシー5ーメチルイソキサゾールー4ープロピオン酸(AMPA)、およびカイニン酸(KA)の脱分極作用により定義される少なくとも3つのサブタイプに分けられる。レセブターの第二の一般的タイプはGープロテイン、すなわちセカンドメッセンジャー結合「メタボトロピック」興奮性アミノ酸レセプターである。この第二のタイプは、ホスホイノシチド加水分解の増大、ホスホリバーゼDまたはCの活性化、cーAMP形成の増大または減少、およびイオンチャンネル機能の変化をもたらす複合セカンドメッセンジャー系

とカップリングする。SchoeppおよびConn, Trends in Pharmacol. Sci., 14, 13(199

3)。両タイプのレセプターは興奮性経路に沿った正常なシナプス性伝達に介在するだけでなく、発生時および一生を通してシナプスの接続の修飾にも関与するようである。Schoepp, Bockaert, およびSladeczek, Trends in Pharmacol. Sci., 11, 5 08 (1990): McDonaldおよびJohnson, Brain Research Reviews, 15, 41 (1990)。

興奮性アミノ酸レセブターの過剰または不適切な刺激は、エキサイトトキシシ ティとして知られるメカニズムを介したニューロン細胞の損傷または損失を招く 。このプロセスは種々の状態におけるニューロンの変性に関与することが示唆さ れている。そのようなニューロン変性の医学的結果により、これら変性性神経学 的プロセスの減少は重要な治療的目標となる。

メタボトロビックグルタメートレセブターは複合セカンドメッセンジャー経路 と連結するグルタメートレセブターの高度に異種性のファミリーである。 該レセ ブターはグルタメートのシナブス前放出、およびグルタメート興奮に対するニュ ーロン細胞のシナブス後感受性の調節(モジュレート)に作用する。 これらレセ ブターの機能を調節する化合物、特にグルタメートのアゴニストおよびアンタゴ ニストは、急性および慢性の神経変性性病状の治療に、また、抗精神病薬、抗痙 聚業、鎮痛薬、抗鬱薬、および制吐剤として有用である。

国際特許出願公開公報第W096/05175号は、メタボトロピックグルタメートレセ ブターアゴニストとして化合物2-アミノビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2 , 6-ジカルボン酸とその塩およびエステルを開示している。

本発明は、式:

[式中、 (a)  $R^1$ がフルオロ、 $XOR^3$ 、 $XNR^4R^5$ 、 $SO_3H$ 、テトラゾール -5- イル、CN、または $PO_3R_2^5$ を表し、 $R^2$ が水素を表すか、

- (b) R1およびR2がそれぞれフッ素を表すか、
- (c) RIおよびR2が一緒になって=O、=NOR7、または=CR8R9を表す

か、または

- (d) R!およびR2の1つがアミノを表し、その他がカルボキシルを表すか、
- (e)  $R^1$ は、 $N_3$ 、  $(CH_2)_{\ m}COOR^{3a}$ 、  $(CH_2)_{\ m}PO_3R^{6a}_2$ 、 $NHCONHR^{3b}$ 、または $NHSO_2R^{3c}$ を表し、 $R^2$ は水素を表すか、または
- (f)  $R^1$ と $R^2$ が一緒になって=CHCOOR<sup>3</sup>も、=CHPO $_3$ R $_2$ <sup>6</sup>も、または=CHCNであり、

R3は、水素原子、(1-6C)アルキル基、(3-6C)アルケニル基、(3-6C)アルキニル基、所望により置換された芳香族基、所望により置換された 複素環式芳香族基、非芳香族模案環式基、1または2個の単環式芳香族基とは複素環式芳香族基と融合した非芳香族単環式炭素環式基、または所望により置換された芳香族基、所望により置換された複素環式基、ま芳香族模素環式基、1または2個の単環式芳香族基、非芳香族炭素環式基、1または2個の単環式芳香族基とは複楽環式基、および1または2個の単環式芳香族もしくは複楽環式基、および1または2個の単環式芳香族もとは複素環式芳香族基と融合した非芳香族単環式炭素環式基、および1または2個の単環式芳香族もしくは複素環式芳香族基と融合した非芳香族単環式模素環式基から独立して選ばれる1、2、もしくは3個の基で置換された(1-6C)アルキル、(3-6C)アルケニル、もしくは(3-6C)アルキニル基を表し、

R<sup>3a</sup>、R<sup>3b</sup>、R<sup>3c</sup>はR<sup>3</sup>の定義と同じであり、

Xは結合、CH、もしくはCOを表し、

mは1~3の整数を表し、

R4はCOR10を表すか、R8の定義と同じであり、

 $R^5$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、および $R^{10}$ は $R^3$ の定義と同じであり、

R6は水素もしくは(1-6C)アルキル基であり、

R6aはR6の定義と同意義である]

で示される化合物、またはその無毒性の代謝により分解されるエステルもしく

はアミド、または医薬的に許容される塩である。

式 I の化合物は、メタボトロピックグルタメートレセプターの機能のモジュレーター、特にメタボトロピックグルタメートレセプターにおけるグルタメートの

アゴニストもしくはアンタゴニストである。

したがって、別の局面によれば、本発明は、有効量の式 I の化合物またはその 無毒性の、代謝により分解するエステルもしくはアミド、またはその医薬的に許 容される塩を投与することを含む、ヒトを含む哺乳動物においてメタボトロピッ クグルタメートレセプター機能を調節する方法を提供する。

さらに別の局面において、本発明はメタボトロピックグルタメートレセプター の機能を調節するのに用いる医薬を製造するための先に定義した式 I の化合物の 使用方法を提供する。

本発明は、式Iの化合物のすべての物理形および結晶溶媒和物も含む。 好ましくは式Iの化合物は下記の配置I aまたはI bを有する。

特記しない限り、本明細書で用いている用語「アルキル」は、直鎖または分岐 鎖アルキル基を意味する。 (1-6C) アルキル基の意義の例には、メチル、エ チル、プロビル、イソプロビル、プチル、およびイソプチルのような (1-4C)アルキルが含まれる。

用語 (3-6 C) アルケニルにはアリルのような (3-4 C) アルケニルが含まれる。

用語 (3-6C) アルキニルにはプロピニルのような (3-4C) アルキニル が含まれる。

用語複素環式芳香族基には、酸素、硫黄、および窒素から選ばれる1~4個の 異種原子を含む芳香族5~6 員環、および酸素、硫黄、および窒素から選ばれる 1~4個の異種原子を含む5~6 員環、またはベンゼン環と融合した酸素、硫黄 、および窒素から選ばれる1~4個の異種原子を含む5~6 員環からなる二環式 基を含む。複素環式芳香族基の例には、フリル、チオフェニル、オキサゾリル、 イソキサゾリル、チアゾイル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ビリミジル、ベ ンゾフリル、ベンゾオオフェニル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾオキサゾリル、 ベンゾチアゾリル、およびインドリルがある。

用語芳香族基には、フェニル、および1-ナフチルまたは2-ナフチルのよう な多環式芳香族炭素環式環が含まれる。

本明細書において用語「所望により置換された複素環式芳香族または芳香族基」で用いている用語「所望により置換された」は、式 I の化合物に存在するときに、式 I の化合物がメタボトロピックグルタメートレセプター機能のモジュレータとして機能するのを妨げない原子または基から選ばれる、1、2、またはそれ以上の置換基が存在してよいことを意味する。

所望により置換された複素環式芳香族または芳香族基に存在してよい原子および基の例には、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、ハロゲノ、(1-6 C)アルキル、(1-6 C)アルコキシ、(1-6 C)アルコキシオルボニル、カルバモイル、(1-6 C)アルカノイルアミノ、(1-6 C)アルキルスルホニル、(1-6 C)アルキルスルホニルアミノ、(1-6 C)アルカノイル、フェニル、フェノキシ、フェニルチオ、フ

ェニルスルホニル、フェニルスルホニルアミノ、トルエンスルホニルアミノ、および (1-6C) フルオロアルキルがある。特定の意義の例には、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、フルオロ、クロロ、プロモ、ヨード、メチル、メトキシ、メチルチオ、カルボキシ、アセチルアミノ、メタンスルホニル、メタンスルホニルアミノ、アセチル、フェニル、フェニルスルホニル、

およびトリフルオロメチルがある。

所望により置換された芳香族基の値の例には、1-ナフチル、2-ナフチル、 フェニル、2 ーピフェニル、3 ーピフェニル、4 ーピフェニル、2 ーヒドロキシ フェニル、3-ヒドロキシフェニル、4-ヒドロキシフェニル、2-フルオロフ ェニル、3-フルオロフェニル、4-フルオロフェニル、2.4-ジフルオロフ ェニル、3、4-ジフルオロフェニル、ペンタフルオロフェニル、2-クロロフ エニル、3-クロロフェニル、4-クロロフェニル、2,4-ジクロロフェニル 、3、4-ジクロロフェニル、3、5-ジクロロフェニル、2-プロモフェニル 、3-プロモフェニル、4-プロモフェニル、2-メチルフェニル、3-メチル フェニル、4-メチルフェニル、2-メトキシフェニル、3-メトキシフェニル ェニル、3,4-ジメトキシフェニル、3,5-ジメトキシフェニル、2-トリ フルオロメチルフェニル、3-トリフルオロメチルフェニル、4-トリフルオロ メチルフェニル、2-フルオロ-3-トリフルオロメチルフェニル、3-トリフ ルオロメチルー4ーフルオロフェニル、3ートリフルオロメチルー5ーフルオロ フェニル、2-フルオロ-5-トリフルオロメチルフェニル、2-フェノキシフ エニル、3-フェノキシフェニル、3-カルボキシフェニル、および4-カルボ キシフェニルがある。

-4ル、-3--4ル、もしくは-7--4ル、ビシクロ [5, 3, 0] dec-1 -4ル、-2--4ル、-3--4ル、-4--4ル、-4--4ル、もしくは-4--4ル、-4--4ル、-4--4ル、-4--4ル、-4--4ル、-4--4ル、-4--4ル、もしくは-4--4ルのような融合多環式基が含まれる。

用語「非芳香族複素環式基」には、酸素、硫黄、および窒素から選ばれる1ま たは2個の異種原子を含む4~7員環、例えば、アゼチジン-1-イル、もしく は-2-イル、ピロビジン-1-イル、-2-イル、-3-イル、ピペリジン-1-イル、-2-イル、-3-イル、もしくは-4-イル、ヘキサヒドロアゼピ ンー1-イル、-2-イル、-3-イル、もしくは-4-イル、オクスエタン-2-イル、もしくは-3-イル、テトラヒドロフラン-2-イル、もしくは-3 ーイル、テトラヒドロピランー2ーイル、-3-イル、もしくは-4-イル、へ キサヒドロオキセピン-2-イル、-3-イル、もしくは-4-イル、チエタン -2-イル、もしくは-3-イル、テトラヒドロチオフェン-2-イル、もしく は-3-イル、テトラヒドロチオピラン-2-イル、-3-イル、もしくは-4 ーイル、ヘキサヒドロチエピン-2-イル、-3-イル、もしくは-4-イル、 ピペラジン-1-イル、もしくは-2-イル、モルホリン-1-イル、-2-イ ル、もしくは-3-イル、チオモルホリン-1-イル、-2-イル、もしくは-3-イル、テトラヒドロビリミジン-1-イル、-2-イル、-4-イル、もし くは-5-イル、イミダゾリン-1-イル、-2-イル、もしくは-4-イル、 イミダゾリジン-1-イル、-2-イル、もしくは-4-イル、オキサゾリン-2-イル、-3-イル、-4-イル、もしくは-5-イル、オキサゾリジン-2 ーイル、-3-イル、-4-イル、もしくは-5-イル、チアゾリン-2-イル 、-3-イル、-4-イル、もしくは-5-イル、またはチアゾリジン-2-イ ル、-3-イル、-4-イル、もしくは-5-イルが含まれる。

用語「1または2個の単環式芳香族または複素環式芳香族基と融合した非芳香族 族族素環式基」には、ベンゼン環、またはインダニル、1,2,3,4ーテトラヒドロナフター1ーイルもしくは-2-イル、5,6,7,8ーテトラヒドロキノリン-5-イル、-6-イル、-7-イル、または8-イル、5,6,

7、8- テトラヒドロイソキノリン- 5 - イル、- 6 - イル、- 7 - イル、または8- イル、4、5, 6, 7- テトラヒドロベンゾチオフェン- 4 - イル、- 5 - イル、- 6 - イル、または- 7 - イル、ジベンゾ [2, 3, 6, 7] シクロベンタン- 1 - イル、または- 4 - イル、ジベンゾ [2, 3, 6, 7] シクロヘブ

ター4ーエンー1ーイル、またはー4ーイル、または9ーフルオレニルのような 酸素、硫黄、および窒素から選ばれる1~4個の異種原子を含む芳香族5~6員 環と融合した(3-10C)シクロアルキル基が含まれる。

用語「1または2個の単環式芳香族または複素環式芳香族基と融合した非芳香族単環式複素環式基には、ベンゼン環、または2,3-ジヒドロベンゾピラン-2-イル、-3-イル、または-4-イル、キサンテン-9-イル、1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル、-2-イル、-3-イル、もしくは-4-イル、9,10-ジヒドロアクリジン-9-イルもしくは-10-イル、2,3-ジヒドロベンゾチオピラン-2-イル、-3-イル、もしくは-4-イル、またはジベンゾチオピラン-4-イルのような、酸素、硫黄、もしくは窒素から選ばれる1~4個の異種原子を含む芳香族5~6員環と融合した、酸素、硫黄、および窒素から選ばれる1または2個の異種原子を含む4~7員環が含まれる

 $R^3$ が (1-6C) アルキル基を表すときの $R^3$ の意義の例には、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、およびイソプチルがある。

R3が (3-6C) アルケニル基を表すときのR3の意義の例にはアリルがある

 $R^3$ が (3-6C) アルキニル基を表すときの $R^3$ の意義の例にはプロビニルがある。

R3が所望により置換された芳香族基を表すとき、R3は2ーナフチル基、また は置換されていないか、もしくはハロゲン、(1-4C)アルキル、および(1 -4C)アルコキシから独立して選ばれる1または2個の置換基によって置換さ れたフェニル基を表すことが好ましい。

R\*が所望により置換された芳香族基を表すときのR\*の意義の例には、2-ナ フチル、フェニル、2-フルオロフェニル、3-フルオロフェニル、4-フ

 ル、4-プロモフェニル、2-メチルフェニル、3-メチルフェニル、4-メチ ルフェニル、2-メトキシフェニル、3-メトキシフェニル、4-メトキシフェ ニル、3-トリフルオロメチルフェニル、および4-トリフルオロメチルフェニ ルがある。

 $R^3$ が置換された(1-6 C)アルキル、(2-6 C)アルケニル、または(2-6 C)アルキニル基を表すときの $R^3$ の意義の例には、置換されていないか、もしくは1 または2 個のハロゲン、(1-4 C)アルキル、および(1-4 C)アルコキシによってフェニルが置換されたフェニル(1-4 C)アルキルおよびジフェニル(1-4 C)アルキル基、例えば、ベンジル、2-7 エニルエチル、2-7 エニルブロビル、および2-7 オフェニルメチルがある。他の例には、シクロプロビルメチルのような(3-6 C)シクロアルキル(1-4 C)アルキル基がある。

R3が所望により置換された複素環式芳香族基を示すときのR3の意義の例には 2 - ビリミジルがある。

R3sの特定の意義の例には、水素、およびメチルやエチルのような (1-6C) アルキルがある。

R3bの特定の意義の例には、水素、およびメチルやエチルのような(1-6C)アルキルがある。

 $R^{3c}$ の特定の意義の例には、メチルのような(1-6 C)アルキルがある。 R4のより特定の意義の例には、水素、アセチル、ベンゾイルのような(1-6 C)アルカノイル、メチルのような(1-6 C)アルキル、およびシクロプロピルメチルのような(3-6 C)シクロアルキル(1-4 C)アルキルがある。 R $^{5}$ のより特定の意義の例には、水素、メチルのような(1-6 C)アルキル、およびシクロプロピルメチルのような(3-6 C)シクロアルキル(1-4 C)アルキルがある。

R®の特定の意義の例には、水素、メチル、およびエチルがある。 R®の特定の意義の例には、水素、メチル、およびエチルがある。 R®、R®、およびR®のより特定の意義の例には、水素、メチルのよう な  $(1-6\,\mathrm{C})$  アルキル、およびフェニルのような所望により置換された芳香族基がある。

本発明の特定の群の化合物は、

- (a) R<sup>1</sup>がフルオロ、XOR<sup>3</sup>、XNR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>、SO<sup>3</sup>H、テトラゾール-5-イル、CN、またはPO<sub>3</sub>R<sub>3</sub>を表し、R<sup>3</sup>が水素を表すか、
- (b) R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>がフッ素を表すか、
- (c)  $R^1$ および $R^2$ が一緒になって=0、 $=NOR^7$ 、または $=CR^8R^9$ を表すか、または
- (d) R1およびR2の1つがアミノを表し、他方がカルボキシルを表す化合物である。

R!とR2の特定の意義には以下のものがある。

- (a) R1がフルオロ、XOR3、 $XNR^4R5$ 、 $SO_3H$ 、テトラゾール-5-イル、CN、もしくは $PO_3H_2$ を表し(ここで、Xは結合、CO、または $CH_2$ を表し、R3は水素原子または(1-6 C)アルキル基、置換されていないかまたはハロゲン、(1-4 C)アルキルおよび(1-4 C)アルコキシから独立して選ばれる1または2個の置換基で置換されたフェニル基、置換されていないかまたはフェニル基上でハロゲン、(1-4 C)アルキルおよび(1-4 C)アルコキシから独立して選ばれる1または2個の置換基で置換されたフェニル(1-4 C)アルキルまたはジフェニル(1-4 C)アルキルまたはジフェニル(1-4 C)アルキルまたはジフェニル(1-4 C)アルキル表表し、1-4 R 1-4 C)アルカノイル、ベンゾイル、(1-4 C)アルキル・または(1-4 C)アルキル・表表すか、R 1-4 C)アルキル・表表すか、R 1-4 C)アルキル・表表を表すか。
  - (b) R1およびR2がそれぞれフッ素を表すか、
  - (c)  $R^1$ と $R^2$ が一緒になって=O、=NOH、または=C $R^8R^9$ を表すか(こ

こで、R8およびR9はそれぞれ独立して水素原子、(1-6C) アルキル甚、も しくは置接されていないかまたはハロゲン、(1-4C) アルキル、および(1 -4C) アルコキシから選ばれる1または2個の置換基で置接されたフェニル基

#### を表す)、

- (d) R!およびR2の1つがアミノを表し、他方がカルボキシルを表すか、
- (e)  $RiがN_3$ 、 $CH_2COOR^{3a}$ 、 $CH_2PO_3R2^{5a}$ 、 $NHCONHR^{3b}$ 、もしくは $NHSO_2R^{3c}$ を表し(ここで、 $R^{3a}$ は水素もしくは(1-6C)アルキルを表し、 $R^{3a}$ は(1-6C)アルキルを表し、 $R^{3a}$ は(1-6C)アルキルを表し、 $R^{5a}$ はそれぞれ独立して水素もしくは(1-6C)アルキルを表す)、 $R^{5a}$ は水素を表すか、または
- (f) R!とR:が一緒になって=CHCOOH、=CHPO<sub>3</sub>H<sub>2</sub>、=CHPO<sub>3</sub>(C,H<sub>2</sub>)。
  または=CHCNを表す。

この群の中で、RIおよびR2の特定の意義には以下のものがある。

(a) RIがフルオロ、XO R3、XN R4R5、SO $_3$ H、Fトラゾール-5-イル、CN、もしくはPO $_3$ H $_2$ を表し(ここで、Xは結合、CO、またはCH $_2$ を表し、R3は水素原子または(1-6C)アルキル基、 置換されていないかまたは $\Lambda$ 1F2 (1-4C) アルキルおよび(1-4C) アルコキシから独立して選ばれる1または2個の置換基で置換されたフェニル基、 置換されていないかまたはフェニル基上で $\Lambda$ 1F2 (1-4C) アルキルおよび(1-4C) アルコキシから独立して選ばれる1または2個の置換基で置換されたフェニル(1-4C) アルキルまたはジフェニル(1-4C) アルキルまたはジフェニル(1-4C) アルキル基を表し、1-4C) アルキルまたはジフェニル(1-4C) アルキルを表し、1-4C) アルキルまたはジフェニル(1-4C) アルキルを表し、1-4C) アルキルキャーな

## R2が水素を表すか、

- (b) R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>がそれぞれフッ素を表すか、
- (c)  $R^1$ と $R^3$ が一緒になって=0、=NOH、または $=CR^3R^9$ を表すか(ここで、 $R^3$ および $R^3$ はそれぞれ独立して水素原子、置換されていないかまたは/\ロゲン、(1-4C)アルキル、および(1-4C)アルコキシから選ばれる 1または 2 個の置換基で置換された(1-6C)アルキル基もしくはフェニ

#### ル基を表す)、または

(d) R!およびR2の1つがアミノを表し、他方がカルボキシルを表す。

好ましくは、RIがフッ素、ヒドロキシル、PO $_3$ H $_2$ 、メトキシ、アミノ、アジド、アセチルアミノ、ベンゾイルアミノ、メタンスルホニルアミノ、メチルアミノカルボニルアミノ、N,Nージシクロプロピルメチル、カルボキシ、シアノ、またはカルボキシアミドを表し、R2が水素を表すか、またはR1とR2が一緒になって=O、=NOH、=CHCO $_2$ H、=CH $_2$ 、=CHPO $_3$ ( $C_2$ H $_3$ )  $_2$ 、=CHPO $_3$ H $_2$ 、もしくは=CHCNを表す。

式 I の化合物の例には以下のものが含まれる。

2-アミノー4-ヒドロキシビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6 ージカル ボン酸。

2-アミノ-4-フルオロビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸.

2-アミノ-4, 4-ジフルオロビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジ カルボン酸。

2-アミノ-4-カルボキシビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2, 6ージカルボン酸。

2,4-ジアミノビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸、2-アミノ-4-アミノメチルビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸、

2-アミノー4-アセチルアミノメチルビシクロ $[3.\ 1.\ 0]$   $^{+}$ サンー $^{2}$ 、6-ジカルボン酸、

2-アミノー4-オキソビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸.

2-アミノ-4-ヒドロキシイミノビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸。

2-アミノ-4-ホスホノビシクロ[3.1.0] ヘキサンー2,6-ジカルボン酸、

2-アミノ-4-メトキシビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカル

ボン酸、

2-アミノー4-アジドビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸。

2-アミノ-4-ベンゾイルアミノビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸。

2-アミノー4-メタンスルホニルアミノビシクロ[3.1.0] ヘキサン-26-ジカルボン酸。

2-アミノー4-メチルアミノカルボニルアミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2.6-ジカルボン酸、

2-アミノー4- (N, N-ジシクロプロピルメチル) アミノビシクロ [3. 1.0]  $\wedge$ キサンー2, 6-ジカルボン酸、

2- アミノ-4- カルボキシメチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルボン酸、

2-アミノー4ーメチレンビシクロ[3.1.0] ヘキサンー2,6ージカルボン酸。

2-アミノ-4-ジエチルホスホノメチレンビシクロ [3.1.0] ヘキサンー 2.6-ジカルボン酸、

2-アミノ-4-ホスホノメチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸、

2-アミノー4-シアノホスホノメチレンピシクロ[3.1.0] ヘキサンー26-ジカルボン酸。

2-アミノ-4-シアノビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン

### 酸、および

2-アミノ-4-カルボクスアミドビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸。

式Iの特に好ましい化合物は、

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4-オキソビシクロ[3.

1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸、

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4- [anti] -ヒドロ

シイミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6 ージカルボン酸、 (1s\*, 2s\*, 5r\*, 6r\*) ー2 ーアミノー 4 ー [syn] ーヒドロキシイミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6 ージカルボン酸、 (1s\*, 2r\*, 4s\*, 5s\*, 6s\*) ー2 ーアミノー 4 ーフルオロビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6 ージカルボン酸、 (1s\*, 2s\*, 5r\*, 6s\*) ー2 ーアミノー 4 ーフルボキシメチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6 ージカルボン酸、 および (1s\*, 2s\*, 5r\*, 6s\*) ー2 ーアミノー 4 ーズーカルボキシメテレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6 ージカルボン酸、 および (1s\*, 2s\*, 5r\*, 6s\*) ー2 ーアミノー 4 ーズチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6 ージカルボン酸である。これら化合物はメタボトロビックグルタメートレセブターモジュレーターとして特に高い有効性を有することがわかった。

本発明には式 I の化合物の医薬的に許容される塩が含まれる。この塩は、該分子の酸性または塩基性部分に関連して存在することができ、酸付加、第1、第2、第3、もしくは第4アンモニウム、アルカリ金属、またはアルカリ土類金属塩として存在し得る。一般的に、酸付加塩は式 I の化合物と酸を反応させて製造される。アルカリ金属およびアルカリ土類金属塩は、一般的に、式 I の化合物と所望の金属塩の水酸化物を反応させることによって製造される。

そのような塩を形成するのに普通に用いられる酸には、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、およびリン酸といった無機酸、およびpara-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、シュウ酸、para-ブロモフェニルスルホン酸、カルボン酸、カエン酸、安息香酸、および酢酸のような有機酸、および関連無機酸および有機酸含まれる。すなわち、そのような医薬的に許容される塩には、硫酸塩、ビロ硫酸塩、重硫酸塩、重亜硫酸塩、リン酸塩、リン酸塩、アンモニウム塩、リン酸1水素塩、リン酸2水素塩、meta-リン酸塩、ピロリン酸塩、アクリル酸塩、ドカプリン酸塩、ガロビオン酸塩、デカン酸塩、カブリン酸塩、アクリル酸塩、ギ酸塩、イソ酪酸塩、カブリン酸塩、スペレート、セバケート、フマル酸塩、馬尿酸塩、ブチンー1、4ージオエート、ヘキサンー1、6ージオエート、安息香酸塩、クロロ安息香酸塩、

メチル安息香酸塩、ジニトロ安息香酸塩、ヒドロキシ安息香酸塩、メトキシ安息香酸塩、ファニル酢酸塩、ファニル酢酸塩、ファニル酢酸塩、フェニル酢酸塩、フェニル酢酸塩、フェニル酢酸塩、フェニル酸塩、乳酸塩、aーヒドロキシ酪酸塩、グリコール酸塩、マレエート、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩、プロパンスルホン酸塩、ナフタレンー1ースルホン酸塩、ナフタレンー2ースルホン酸塩、マンデル酸塩、マグネシウム塩、テトラメチルアンモニウム塩、カリウム塩、トリメチルアンモニウム塩、およびカルシウム塩などが含まれる。

式Iの化合物の医薬的に許容される代謝により分解されるエステルおよびアミドは、in vivoで加水分解されて式Iの該化合物および医薬的に許容されるアルコールまたはアミンが得られる式Iの化合物のエステルまたはアミド誘導体である。代謝により分解されるエステルの例には、(1-6C)アルカノール(ここで、アルカノール部分は所望により(1-8C)アルコキシ基、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、およびメトキシエタノールで置換されていてよい)を用いて形成されたエステルが含まれる。代謝的に分解されるアミドの例には、メチルアミンのようなアミンを用いて形成されたアミドが含まれる。別の局面では、本発明は、

#### (a) 式:

[式中、R<sup>II</sup>は水素原子またはアシル基を表し、R<sup>12</sup>はカルポキシル基またはエ ステル化カルポキシル基を表す]

で示される化合物またはその塩を加水分解するか、

#### (b) 式:

(24)

[式中、R<sup>13</sup>はカルボキシル基またはエステル化カルボキシル基を表し、R<sup>14</sup>は よびR<sup>15</sup>はそれぞれ独立して水素原子、(2-6 C) アルカノイル基、(1-4 C) アルキル基、(3-4 C) アルケニル基、またはフェニル(1-4 C) アル キル基(ここで、フェニルは置換されていないかまたはハロゲン、(1-4 C) アルキル、もしくは(1-4 C) アルコキシで置換されている)] で示される化合物またはその塩を加水分解するか、

## (c)式:

[式中、R18は水素原子または窒素保護基を表し、R16およびR17はそれぞれ独立して水素原子もしくはカルボキシル保護基を表す] で示される化合物またはその塩を脱保護し、次いで、必要ならばそして/または 所望により、

- (i) 式 I の化合物を分割し、
- (ii) 式 I の化合物を、無毒性の代謝により分解するそのエステルもしくはアミドに変換し、そして/または
- (iii) 式Iの化合物もしくはその無毒性の代謝により分解するそのエステルも しくはアミドを、その医薬的に許容される塩に変換することを含む式Iの化合物

の製造方法を提供する。

カルボン酸およびアミン基の保護は、一般的に、McOmie, Protecting Groups i n Organic Chemistry, Plenum Press, NY, 1973、およびGreeneとWuts, Pretecting Groups in Organic Synthesis,第2版(John Wiley & Sons, NY, 1991)に記載され ている。カルボキシ保護基の例には、メチル、エチル、t-ブチル、およびt-アミルのようなアルキル基、ベンジル、4-ニトロベンジル、4-メトキシベン ジル、3,4-ジメトキシベンジル、2,4-ジメトキシベンジル、2,4,6 ートリメトキシベンジル、2、4、6ートリメチルーベンジル、ベンズヒドリル 、およびトリチルのようなアラルキル、トリメチルシリルおよび t ープチルジメ チルシリルのようなシリル基、ならびにアリルおよび1-(トリメチルシリルメ チル)プロパー1-エン-3-イルのようなアリル基が含まれる。アミン保護基 の例には、式: RaCO (ここで、Raは (1-6C) アルキル、 (3-10C) シクロアルキル、フェニル (1-6C) アルキル、フェニル、 t ープトキシ、フ ェニル (1-6C) アルコキシのような (1-6C) アルコキシ、または (3-10C) シクロアルコキシ (ここで、フェニル基は、所望によりアミノ、ヒドロ キシ、ニトロ、ハロゲノ、(1-6C) アルキル、(1-6C) アルコキシ、カ ルボキシ、(1 – 6 C)アルコキシカルボニル、カルバモイル、(1 – 6 C)ア ルカノイルアミノ、(1 – 6 C) アルキルスルホニルアミノ、フェニルスルホニ ルアミノ、トルエンスルホニルーアミノ、および(1 - 6 C) フルオロアルキル から独立して選ばれる1または2個の置換基で置換されていてよい)で示される 基のようなアシル基を含む。

 $R^{11}$ の好ましい意義は、水素、アセチルのような(2-6C)アルカノイル基 、および t-7トキシカルボニルである。

R12およびR13がエステル化カルボキシル基を表すときのそれらの好ましい意 義は、エトキシカルボニルのような(1-6C)アルコキシカルボニル基

#### である。

R<sup>14</sup>およびR<sup>15</sup>の好ましい意義は、独立して水素またはベンジルである。 R<sup>16</sup>およびR<sup>11</sup>の好ましい意義は、メチルおよびエチルである。 R18の好ましい意義は t-ブトキシカルボニルである。

式11の化合物は、塩酸や硫酸のような酸、またはアルカリ金属水酸化物、例え ば水酸化ナトリウムのような塩基の存在下で好都合に加水分解される。加水分解 は、水のような水性溶媒中、50~200℃の範囲の温度で好都合に行われる。

式IIIの化合物は、塩基、例えば、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、また は水酸化カリウムのようなアルカリ金属水酸化物、または水酸化パリウムのよう なアルカリ土類金属水酸化物の存在下で好都合に加水分解される。適切な反応媒 質には水が合まれる。温度は50~150℃の範囲が好都合である。

式IVの化合物は通常の方法により脱保護されてよい。すなわち、アルキルカルボキシル保護基は加水分解によって除去することができよう。加水分解は、塩基、例えば、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、もしくは水酸化カリウムのようなアルカリ金風水酸化物、または水酸化パリウムのようなアルカリ色金属水酸化物、または塩酸のような酸いずれかの存在下で式IVの化合物を加熱することにより好都合に行うことができよう。加水分解は10~300℃の範囲の温度で好都合に行われる。アラルキルカルボキシル保護基は水素化により好都合に除去することができよう。水素化はVIII群金属触媒、例えば、パラジウム/木炭のようなパラジウム触媒の存在下で、式IVの化合物と水素を反応させることにより好都合に行うことができよう。反応に適した溶媒には、エタノールのようなアルコールが含まれる。反応は0~100℃の範囲の温度で好都合に行われる。アシル、アミン保護基も、例えばアルキルカルボキシル保護基を除去するために記載した加水分解により好都合に除去される。tーブトキシカルボニル基は酢酸エチルのような溶媒中無水塩酸を用いて好都合に除去される。

式IIの化合物は、式V:

で示される化合物を、シアン化リチウム、シアン化ナトリウム、もしくはシアン 化カリウムのようなアルカリ金属シアン化物、および塩化アンモニウムのような ハロゲン化アンモニウムと反応させることにより製造することができよう。 超音 波存在下で反応を行うことが有利であることがわかった。すなわち、アンモニウ ムハロゲン化物およびアルカリ金属シアン化物は、アセトニトリルのような適切 な希釈剤の存在下でクロマトグラフィ級アルミナと好都合に混合される。次に、 混合物に超音波をあて、次いで式Vの化合物を加え、混合物に再度超音波をあて る。

次に、得られたジアステレオ異性体アミノニトリルの混合物を、適切な塩基、 例えばジイソプロピルエチルアミンのようなアミンの存在下、およびジクロロメ タンのような適切な溶媒の存在下で塩化アセチルのようなアシル化剤と反応させ てジアステレオマーアシルアミノニトリルの混合物を得ることができよう。所望 のジアステレオ異性体は、例えばクロマトグラフィによりこの混合物から好都合 に分離することができよう。

式 $\Pi$ IIIの化合物は、式Vの化合物を、水性エタノールのような水性アルコール中のシアン化リチウム、シアン化ナトリウム、もしくはシアン化カリウムのようなシアン化アルカリ金属と反応させることにより製造することができよう。該反応は $35\sim150$ ℃の温度で好都合に行われる。次に、所望により、式 $\Pi$ O化合物を、例えば式:RHClもしくはBrおよび/またはRISClもしくはBrを用いてアルキル化またはアシル化することができよう。

あるいはまた、当該分野でよく知られた方法と同様の方法により、式IIIの化 合物を、式:

で示される化合物から製造することができよう。

すなわち、例えばR1が $\alpha$ -ヒドロキシを表し、R2が水素を表す式 $\Pi$ 1の化合物は式V1の化合物をホウ素化水素ナトリウムのような還元剤と反応させることにより製造することができよう。

 $R^1$ がヒドロキシ以外のOR $^3$ を表し、 $R^3$ が水素を表す式II、III、または I V の化合物は、塩化ナトリウムやカリウム t ープトキシドのような塩基の存在下で、 $R^1$ がヒドロキシを表す式II、III、または I V の対応化合物を、式: $R^3$ Z 1(ここで、 $Z^1$ は、塩素、臭素、ヨウ素原子、または p ートルエンスルホニルオキシ基のような脱離原子または脱離基を表す)で示される化合物と反応させることにより製造される。該反応は  $0 \sim 1$  0 0 での範囲の温度で好都合に行われる。適切な溶媒にはジメチルホルムアミドのようなアミド、ジメチルスルホキシドのようなスルホキシド、およびデトラヒドロフランのようなエーテルが含まれる。あるいはまた、該化合物はBull1、Chem. Soc. Japan, 40, 2380, 1967に記載のMi1 thunobu化学を用いて製造することができよう。

RiとRiがいずれもフッ素である式II、III、または I Vの化合物は、J.Org. C hem, 50, 1599, 1985、およびTet. Lett., 34(31), 4917, 1993に記載の方法に従って、RiとRiが一緒になってそれぞれ=0を表す式II、III、もしくは I Vの化合物を、3フッ化ジエチルアミノ硫黄または3フッ化ジメチルアミノ硫黄のようなフッ素化試薬と反応させることにより製造することができよう。該反応はジクロロメタンやテトラヒドロフランのような溶媒中、0~50℃の範囲の温度で好都合に行われる。別のフッ素化剤はトリフルオロ酢酸中のフッ化

水素および亜鉛末存在下の $CF_2Br_2$ である $(I. Chem. Soc. Perk. Trans. 1, 3, 335, 1993)。 あるいはまた、<math>R^1$ と $R^2$ が一緒になって=Oを表す式II. III. または I Vの化合物を、 $H_2SCH_2CH_2SH$ との反応、次いで $BF_3$ 一酢酸コンプレックスとの反応によりジチオランに変換することができよう(J. Org. Chem. , 51, 3508, 1988).

RIとRiが一緒になって=NOR®を表す式II、III、またはIVの化合物は、水酸化ナトリウム、酢酸ナトリウム、またはトリエチルアミンのような塩基の存在下で、式II、III、またはIVの対応する化合物を式H2NOR®またはその酸付加塩と反応させることにより製造することができよう。該反応は、エタノール、水性エタノール、またはジメチルスルホキシドのような極性溶媒の存在下で、0~50℃の範囲の温度で好都合に行われる。

RIがアミノを表し、R2が水素を表す式II、III、または I Vの化合物は、R1とR2が一緒になって=NOHを表す式II、III、または I Vの対応する化合物を選元することにより製造することができよう。あるいはまた、それらはRIがアジドを表し、R2が水素を表す式II、III、またはIVの化合物を選元することにより製造することができよう。適切な避元剤には、パラジウム/木炭のような貴金属触媒、ラネーニッケル、水素化リチウムアルミニウム、ボラン、または酢酸中の亜鉛の存在下の水素が含まれる。還元は水性テトラヒドロフランの存在下、0~100℃の範囲の温度でトリフェニルホスフィンを用いて好都合に行われる。

 $R^1$ が $NH_2$ を表す式II、III、または I V O化合物を、例えば、式: $R^4$   $Z^2$  または $R^5$   $Z^3$ (ここで、 $Z^2$ および $Z^3$ は、塩素原子もしくは p - トルエンスルホニルオキシ基のような脱離原子もしくは基を表す)で示される化合物を用いるアルキル化、またはナトリウムシアノボロヒドリドのような還元剤およびアルデヒドもしくはケトンを用いる運元的アルキル化によるか、またはアシルハロゲン化物もしくは無水物を用いるアシル化によりアルキル化またはアシル化することにより $R^1$ が $NR^4$   $R^5$  を表す式II、III、または I V O対応する化合物を得ることができよう。

R!がNHCONHR3bを表す式II、III、またはIVの化合物は、R1がア

ミノを表す式II、III、または I Vの対応する化合物を式: R36-N=C=Oで 示されるイソシアネートと反応させることにより製造することができよう。好都 合な遊媒にはジクロロメタンが含まれる。

RiがNHSO $_2$ R<sup>3</sup>を表す式II、III、または I Vの化合物は、R<sup>1</sup>がアミノを表す式II、III、または I Vの対応する化合物を、式:R<sup>3</sup>をSO $_2$ Z<sup>4</sup>(ここで、Z<sup>4</sup>は例えば塩素もしくはホウ素である)で示されるスルホニルハロゲン化物と反応させることにより製造することができよう。該反応は、トリエチルアミンのような塩基の存在下、ジクロロメタンのような溶媒中で好都合に行われる。R<sup>1</sup>がフッ素を表し、R<sup>3</sup>が水素を表す式II、III、または I Vの化合物は、Tel. Assy m. ,4(2),161,1994に記載の方法に従って、R<sup>1</sup>がヒドロキシルを表し、R<sup>3</sup>が水素を表す式II、III、または I Vの対応する化合物を、3 フッ化ジエチルアミノ硫黄または 3 フッ化ジメチルアミノ硫黄と反応させることにより製造することができよう。該反応は、塩化メチレン、トルエン、またはテトラヒドロフランのような溶媒の存在下、2 0~5 0 ℃の範囲の温度で好都合に行われる。あるいはまた、Syn. ,3,273,1994に記載の方法に従って、該アルコールを、トリエチルアミンのような塩基の存在下でフッ化セシウムおよびフッ化テトラブチルアンモニウムと反応させることができよう。別の好都合なフッ素化剤は、ボリ(4 ービニルビリジニウム)ボリハイドロゲンフロリドである(Syn. Lelt.,5,267,1990)。

R!がCNまたはアジドを表す式II、III、またはIVの化合物は、R!がヒドロキシルを表す式II、III、またはIVの対応する化合物を、反応溶媒として例えばピリジン中のpートルエンスルホニルクロリドやメタンスルホニルクロリドのようなヒドロカルボニルスルホニルハロゲン化物、次いで反応溶媒として例えばジメチルスルホキシド中のシアン化カリウムのようなシアン塩、またはアジ化ナトリウムのようなアジ化塩と反応させることにより製造することができよう。

RIがカルボキシを表す式II、III、またはIVの化合物は、対応するニトリル を加水分解することにより製造することができよう。次に、所望により、得られ たカルボキシ化合物を、通常の方法によりエステル化するかまたは式: C

ONR4R5のアミドに変換することができよう。

 $R1 MCH_2 NR^4 R^5$ を表す式II、III、またはIVO化合物は、対応するニトリルを、例えば、パラジウム/木炭もしくはラネーニッケルの存在下で水素化して還元し、次いで所望により上記のごとくアルキル化、還元的アルキル化、またはアシル化することにより製造することができよう。

RIがテトラゾリル基を表す式IIIまたはIVの化合物は、RIがCNを表す式I IIまたはIVの対応する化合物を3アジ化テトラブチルのようなアジド(アジ化物)と反応させることにより製造することができよう。

式VIの化合物は、式:

式VIIの化合物は、式:

で示される化合物を、シアン化カリウムのようなアルカリ金属シアン化物、およ び炭酸アンモニウムと反応させ、次いで所望により式:R<sup>II</sup>BrまたはR<sup>II</sup>Br の化合物を用いてアルキル化またはアシル化することにより製造するこ

 またはIVの対応する化合物から製造することができよう。

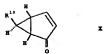
RIとR<sup>2</sup>が一緒になって=CHCOOR<sup>3</sup>b、=CHPO<sub>3</sub>R<sup>6</sup>a<sub>2</sub>、または=CHCNである式II、III、またはIVの化合物は、Wadsworth-Emmons反応、例えば、ペンジルジエチルホスホノアセテートのナトリウム塩のようなジアルキルホスホノアセテートエステルのアルカリ金属塩、テトラアルキルメチレンジホスホネートのようなテトラアルキルメチレンジホスホネートのようなテトラアルキルメチレンジホスホネートのアルカリ金属塩、またはジエチルシアノメチルホスホネートのナトリウム塩のようなジアルキルシアノメチルホスホネートのアルカリ金属塩と反応させることによりRIとR<sup>2</sup>が一緒になって=Oを表す式II、III、またはIVの対応する化合物から製造することができよう。該反応は無水トルエンのような無水溶媒中で好都合に行われる。R<sup>6</sup>aで表されるアルキル基は、例えばトリフルオロ酢酸や塩酸のような酸を用いる加水分解により除去することができよう。

R!と $R^2$ が一緒になって( $CH_2$ )。 $PO_3R^{6a_2}$ を表す式II、III、または IV の化合物は、返元、例えば、パラジウム/木炭のようなVIII群金属触媒の存在下で触媒的に水素化することにより、R!と $R^2$ が一緒になって $=CHPO_3R^{6a_2}$ を表す式II、III、または IVの対応する化合物から製造することができよう。

式VIIIの化合物は、式:

で示される化合物を、N-アセチル-L-システインのようなチオール、ホウ素 酸ナトリウムのような塩基、ジフェニルジセレニドのようなジアリールジセレニ ドと反応させることにより製造することができよう。

式 I Xの化合物は、式:



で示される化合物を t e r t ープチルヒドロパーオキシドのようなパーオキシド と反応させることにより製造することができよう。

 $R^{inf}PO_3R^6_3$ を表し、 $R^6$ がそれぞれ(1-6 C)アルキルを表す式Vの化合物は、式Xの化合物を亜リン酸トリエチルのような亜リン酸トリアルキルとフェノールの存在下で反応させることにより製造することができる。

R1が $SO_3$ Hを表し、 $R_2$ が水素を表す式III、IV、またはVの州合物は、R1がSHを表し、 $R^2$ が水素を表す式III、IV、またはVの対応する化合物を、例えば、過酸化水素と硫酸 (Chem. Pharm. Bull. 1971, 19, 2222)、硝酸(J. Org. Chem. ., 1961, 26, 82)、または過酸化水素と酢酸 (Helv. Chem. Acta 1968, 349, 323)を用いて酸化することにより製造することができよう。

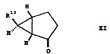
RIがSHを表す式III、IV、またはVの化合物は、RIがベンジルチオを表す式III、IV、またはVの対応する化合物を、液体アンモニア中のナトリウムと反応させて脱ベンジル化することにより製造することができよう(Angew. Chem. 1967, 6, 698; Org. Syn., 1986, 65, 215)。

RIがベンジルチオを表す式Vの化合物は、トリエチルアミンのような塩基の 存在下で、式Xの化合物をベンゼンチオールと反応させることにより製造することができよう。

式VIIIの化合物はRIがヒドロキシを表し、R2が水素を表す式Vの化合物に

対応することは充分理解されよう。式Vの他の化合物は、ケト基を保護し、次いで得られた保護化合物を当該分野でよく知られた方法と類似の方法により式Vの化合物に変換することにより式VIIIの化合物から製造することができよう。

式Xの化合物は、式XI:



で示される化合物を、トリエチルアミンの存在下でヨードトリメチルシランと反応させることによりシリルエノールエーテルを得、次いで、シリルエノールエーテルを酢酸パラジウムと反応させることにより製造することができよう。あるいはまた、該化合物は式XIの化合物を、酢酸パラジウム(II)の存在下で炭酸アリルメチルと反応させることにより製造することができよう。反応は無水アセトニトリル中で好都合に行われる。

式XIの化合物は知られており、2-シクロベンテン-1-オンをカルボキシ 保護 (ジメチルスルフラニルイデン) アセテートと反応させることにより製造す ることができよう。該反応に適した溶媒には、トルエンのような芳香族炭化水素 が含まれる。所望のジアステレオマー生成物はクロマトグラフィにより単離する ことができよう。

式 1 の化合物は、通常の方法、例えば、光学的に活性な酸または塩基と結晶塩 を形成することにより分割することができよう。あるいはまた、光学的に活

性な出発物質を用いて光学的に純粋な式 I の化合物を製造することができよう。 式 II、III、および I Vの化合物は新規であると考えられ、本発明のさらなる 局面をもたらす。

本発明に従って投与される化合物の特定の用量は、もちろん、投与する化合物 、投与経路、治療する特定の病状、および同様の理由を含む症例をとりまく特定 の環境により決定されよう。該化合物は、経口、直鵬、経皮、皮下、静脈内、または鼻内経路を含む種々の経路により投与することができる。あるいはまた、該化合物は連続注入により投与することができよう。典型的な1日用量は、本発明化合物を約0.01mg/kg~約10mg/kg合むであろう。好ましくは、1日用量は、約0.05mg/kg~約50mg/kg、より好ましくは約0.1mg/kg~約25mg/kg~約50mg/kg、より好ましくは約0.1mg/kg~約25mg/kg~約50mg/kg~50

種々の生理学的機能は、興奮性アミノ酸伝達の過剰または不適切な刺激により 影響を受ける対象であることが知られている。本発明の式Iの化合物は、哺乳動 物において、心臓パイパス外科手術や移植に続く脳欠損、脳虚血、脊髄外傷、頭 部外傷、周産期低酸素症、心臓停止、および低血糖性神経損傷といった急性神経 学的障害を含む種々の神経学的障害を伴う哺乳動物の該病状を治療することがで きると考えられる。式Iの化合物は、アルツハイマー病、ハンチントン舞踏病、 筋萎縮性側索硬化症(ALS)、AIDS性痴呆、眼損傷、および網膜症、認識 障害、および特発性および薬物性パーキンソン病といった種々の慢性神経学的障 害を治療する能力があると考えられる。本発明は、有効量の式Iの化合物または その医薬的に許容される代謝的に分解されるエステルもしくはアミド、またはそ の医薬的に許容される低速、該障害の治療を要する患者に投与することを含む該 職害の治療方法をも提供する。

本発明の式 I の化合物は、筋痙攣、痙攣、片頭痛、尿失禁、ニコチン離脱、精神病、(精神分裂病のような) オピエート耐性および離脱、不安、嘔吐、脳水腫、慢性痛、および遅発性運動障害を含むグルタメート機能不全に伴う哺乳動物の種々の他の神経学的障害を治療する能力も有すると考えられる。式 I の化合物は、抗鬱薬や執痛剤としても有用である。したがって、本発明は、有効量の式 I の化合物またはその医薬的に許容される代謝的に分解されるエステル

もしくはアミドまたはその医薬的に許容される塩を該障害の治療を要する患者に 登用することを含む該障害の治療方法も提供する。

メタボトロビックグルタメートレセプターの機能を調節する化合物の能力は、 個々のヒトメタボトロビックグルタメートレセプター (mGluR) サブタイプ を発現している細胞における c A M P 生成 (m G l u R 2、3、4、6、7、または8) またはホスホイノシチド加水分解 (m G l u R 1 または5) のいずれかに影響する能力を試験することにより証明することができよう(D.D. Schoeppら、Neuropharmacol.,1996,35, 1661-1672および1997,36, 1-11)。

本発明の化合物は投与する前に製剤化するのが好ましい。したがって、本発明の別の局面は、式Iの化合物、および医薬的に許容される担体、希釈剤、または

賦形剤を含む医薬製剤である。本発明の医薬製剤はよく知られた容易に利用でき
る成分を用い、既知の方法により製造される。本発明の組成物を製造するには、
活性成分は、通常、担体と混合されるか、担体により希釈されるか、またはカブ
セル、サシェー、紙、もしくは他の容器の形であってよい担体内に封入されよう
。担体が希釈剤として用いられるときは、担体は活性成分のビークル、賦形剤、
もしくは媒質として作用する固体、半固体、または液体物質であってよい。組成
物は、例えば、10重量%までの活性化合物を含む錠剤、丸剤、粉末剤、ローゼ
ンジー剤、サシェー剤、カシェー剤、エリキシル剤、懸濁剤、エマルジョン剤、
溶液剤、シロップ剤、エアロゾル剤、軟膏剤、軟および硬ゼラチンカブセル剤、
や剤、無菌注射用溶液剤、および無菌包装粉末剤の形であってよい。

適切な担体、賦形剤、および希釈剤の例には、乳糖、デキストロース、ショ糖、ソルビトール、マンニトール、デンプン、ガム、アカシア、リン酸カルシウム、アルギネート、トラガカント、ゼラチン、ケイ酸カルシウム、微晶質セルロース、ポリビニルビロリドン、セルロース、ホシロップ、メチルセルロース、メチルおよびプロビルヒドロキシベンゾエート、タルク、ステアリン酸マグネシウム、および鉱油が含まれる。該製剤は、さらに潤滑剤、湿潤剤、乳化剤および懸濁化剤、保存剤、甘味料、または芳香剤を含むことができる。本発明の組成物は、当該分野でよく知られた方法を用いて患者に投与した後に活性

成分が急速にか、持続して、または遅れて放出されるように製剤化することがで きょう。

該組成物は、好ましくは、それぞれ活性成分を約5mg〜約500mg、より 好ましくは約25mg〜約300mg含む単位投与剤形に製剤化される。用語「 単位投与刹形」は、各単位が所望の治療効果が得られるように予め決められた量 の活性物質を、適切な医薬的担体、希釈剤、または賦形剤と一緒に含む、ヒト対 象および他の哺乳動物にための単位用量として適した物理的に分離した単位を表 す。以下の製剤例は、例示のみであって本発明の範囲を何ら限定するものではな い。

### 製剤例1

以下の成分を用いて硬ゼラチンカプセル剤を製造する。

	量 (mg/カプセル)
活性成分	2 5 0
デンプン(乾燥)	200
ステアリン酸マグネシウム	<u> 10</u>
合計	460mg

上記成分を混合し、460mg量を硬ゼラチンカプセルに充填する。

#### 製剤例2

それぞれ活性成分を60mg含む錠剤を以下のごとく製造する。

活性成分	60 m g
デンプン	4 5 m g
微晶質セルロース	3 5 m g
ポリビニルピロリドン	4 m g
ナトリウムカルボキシメチルデンプン	4.5 mg
ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg
タルク	1 m g
合計	150mg

話性成分、デンブン、およびセルロースをNo. 45メッシュU. S. ふるい に通し、完全に混合する。ポリピニルピロリドン溶液を得られた粉末と混合し、 次いでNo. 14メッシュU. S. ふるいに通す。こうして作製した顆粒を50 でで乾燥し、No. 18メッシュU. S. ふるいに通した。次に、予めNo. 6 0メッシュU. S. ふるいに通したナトリウムカルボキシメチルデンブン、ステ アリン酸マグネシウム、およびタルクを該顆粒に加えて混合した後に、打錠器で 圧縮して重量各150mgの錠剤を得る。

さらに、以下の実施例において本発明の化合物とその合成方法を例示する。

下記の略語は以下のごとく用いる:

### 製造例1

カルボエトキシメチルジメチルスルホニウムプロミド

### 製造例2

(1S\*, 5R\*, 6S\*) エチル2-オキソビシクロ[3.1.0] ヘキサン -6-カルボキシレート

トルエン (350mL) 中のカルポエトキシメチルジメチルスルホニウムプロミド (45.5g、198.6mmol) の懸濁液を1,8-ジアザビシクロ[5.4.0] ウンデカ-7-エン (30.2g) 198.4mmol) で処理した。得られた混合物を室温で攪拌した。1時間後、反応混合物を2-シ

クロペンテンー 1 ーオン (19.57g、238.4mmo1) で処理した。さらに18時間後、反応混合物を1N塩酸/塩化ナトリウム溶液に加えた。得られた溶液をジエチルエーテルで抽出した。混合エーテル抽出物を硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過し、減圧下で濃縮した。残留物を、10%酢酸エチル/ヘキサン~50%酢酸エチル/ヘキサンの直線勾配で溶出するシリカゲルクロマトグラフィにて精製し、標記化合物22.81g(68%)を得た。 FDMS: m/z=168(M+)。

C<sub>9</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>の元素分析

理論值: C, 64. 27; H, 7. 19

実測値: C, 64.54; H, 7.11

#### 実施例1

(1S\*, 2S\*, 4S\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4-ヒドロキシビシクロ[3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1 S\*, 5 R\*, 6 S\*) -エチル2-オキソビシクロ [3. 1. 0] ヘキサ-3-エン-6-カルボキシレート。

ョードトリメチルシラン (50g、250mmo1) を、 $CH_2CI_2$  (1L) 中のエチル2ーオキソビシクロ [3.1.0] ーヘキサンー6ーカルボキシレート (37g、220mmo1) およびトリエチルアミン (67g、660mmo1) の0℃の溶液に滴加し、1時間撹拌した。反応混合物を $Et_2$ Oで希釈し、飽和水性 $NH_4CI$ で洗浄し、 $MgSO_4$ で乾燥し、次いで濃縮してシリルエノールエーテル (97%) を得た。 $CH_3CN$  (300mL) 中のシリルエノールエーテルの0℃溶液にPd ( $OAc) <math>_2$ を一度に加えた。得られた反

応混合物を一夜撹拌しながら室温に温めた。反応混合物を、シーライトでろ過した  $Et_2$ Oで希釈し、生成物を 250 gの  $SiO_2$ に吸着させた。 吸着したシリカ をシリカバッドの上端に置き、生成物をヘキサン/EtOAc(4:1) で溶出し、得られたピンク色の固体を  $Et_2$ Oでトリチュレートして白色固体の標記化合物 29.4 g (80%.177mmol) を得た。 mp = 78-80℃。  $FDMS: M^{\dagger}Y = 166$ 。  $C_9H_{10}O_3$ の元素分析

理論値: C, 65.05; H, 6.07

実測値: C, 65.34; H, 6.10

(a1) (1S\*, 5R\*, 6S\*) - エチル2-オキソビシクロ[3.1.0] ヘキサ-3-エン-6-カルボキシレートの別の製造方法。

火炎乾燥した、 $N_2$ インレットと還流凝縮器を取り付けた三首 3 L丸底フラスコに、425 mLの無水 $CH_3$  CN、7 リルメチルカーポネート(99 g、84 8 mmo l)、およびP d(O A c) $_2$  (4.6 g、20 mmo l)中の製造例 2 から得られた生成物(102 g、424 mmo l)の溶液を加えた。得られた反応混合物を、予め 70 でに温めた加熱浴中に沈めた。内部反応温度が40 でに 達すると、ガスが勢いよく放出し始め、30 分後に反応が終了すると 放出が止まった。反応混合物をE t O A c(2 L)で希釈し、S i O g(0 2 5 0 g)でろ過し、減圧下で濃縮して粗生成物 80 gを得た。10 % E t O A c 0 なかを得た。

(b) (1 S\*, 3 R\*, 4 R\*, 5 R\*, 6 S\*) -エチル2-オキソビシクロ[3.1.0] ヘキサー3-エンーオキシドー6-カルボキシレート。THF(300mL) 中の工程(a) の生成物(10.1g、60.8mmol)の0℃溶液を、連続的にDBU(27.75g、182mmol)、次いで、tert-ブチルヒドロバーオキシドで処理した。得られた反応混合物を0℃で1時間機幹し、Et<sub>2</sub>Oで希釈し、1N HC1で分配した。生成物をEt<sub>2</sub>Oで抽出し、MgSO4で乾燥し、得られた固体をヘキサン/EtOAc(9:1)中でトリチュレートして標記化合物9.83g(89%、54mmol)

#### を得た。

mp = 1 0 2 - 1 0 4°C. FDMS:  $M^{+}+1 = 1 8 2$ .

C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>の元素分析

理論値: C, 59.34; H, 5.53。

実測値: C, 59. 24; H, 5. 53。

(c) (1S\*, 4S\*, 5R\*, 6S\*) -エチル2-オキソー4-ヒドロキシービシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー6-カルボキシレート。

水/E t OH (1:1) (500mL) 中のN-アセチル-L-システイン (25.64g、157mmol)、ホウ酸ナトリウム・10H<sub>2</sub>O (59.88g、157mmol)、およびジフェニルージセレニド (0.82g、2.62mmol)の脱気攪拌懸濁液にTHF (250mL)中の工程 (b)の生成物を加えた。加え終わったら、反応物を室温で一夜撹拌した。反応混合物をEt<sub>2</sub>Oで希釈し、H<sub>2</sub>Oで分配した。生成物をEt<sub>2</sub>Oで抽出し、H<sub>2</sub>O、次いで塩水で洗浄し、MgSO4で乾燥した。生成物をHPLC (ヘキサン/EtOAc)により精製し、標記化合物7.91g (82%、43mmol)を得た。mp=60-62℃。FDMS: M<sup>‡</sup>=184。

CoH12O4の元素分析

理論值: C, 58.69; H, 6.57。

実測値: C, 58。70; H, 6.34。

(d) (1S\*, 2S\*, 4S\*, 5R\*, 6S\*) -エチル2-5' -スピロ ヒダントイン-4-ヒドロキシピシクロ[3.1.0] -ヘキサン-6-カルボ キシレート。

E t OH/H<sub>2</sub>O (1:1) 中の工程 (c) の生成物 (7.50g、40.7 mmol) の撹拌溶液 (総量100mL) に、NH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub> (9.54g、122.2mmol)、次いでKCN (3.97g、61.1mmol) を加えた。加え終わったら、反応混合物を一夜40℃に温めた。反応混合物を室温に冷却し、pH3に酸性化し、得られた沈殿物を減圧ろ過して除去し、ジアステレオマーヒダントインの1:1混合物を得た。E t OH (3 X) から再結晶して所望のジアステレオマー0.79g (3.1mmol.8%) を得た。

mp = 201 - 203°C. FDMS:  $M^{+} + 1 = 255$ .

 $C_{11}H_{14}N_2O_5\cdot 0$ .  $6H_2O$ の元素分析

理論値: C, 49. 85; H, 5. 78; N, 10. 57。

実測値: C, 49.60; H, 5.68; N, 10.38。

(e) (1 S\*, 2 S\*, 4 S\*, 5 R\*, 6 R\*) -2-アミノ-4-ヒドロ キシビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸。 1N NaOH (15mL) 中の工程 (d) の生成物 (0. 35g、1. 38 mmol) の溶液を一夜環流温度に温めた。反応混合物を室温に冷却し、pH8 に調整した。得られた固体をろ過して捨てた。次に、遮液を1N NaOHでpH12に再調整し、Bio-Rad (登録商標) AGI-X8陰イオン交換樹脂 (アセテート形をヒドロキシド形に変換) に適用した。生成物を3N酢酸で溶出し、標記化合物0. 25g(90%、1. 2mmol)を得た。

mp = > 275°C. FDMS: M+1=202.

C<sub>2</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>5</sub>・0. 25H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論値: C, 46. 72; H, 5. 64; N, 6. 81。

実測値: C, 46.68; H, 5.72; N, 6.59。

# 実施例2

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4-オキソビシクロ[3.

1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸

(a) (1S\*, 2S\*, 4S\*, 5R\*, 6R\*) -エチル2- (3'-ベンジル-5'-スピロヒダントイン) -4-ヒドロキシピシクロ [3. 1. 0] ヘキ

サンー6-カルボキシレート。

ヒダントインをDMF (50mL) 中で再構成し、NaHCO<sub>3</sub> (16.85g、200mmol)、次いで臭化ベンジル (12.6g、73.5mmol) を連続して加えながら室温で撹拌した。反応混合物を一夜100℃に温めた。反応混合物をEtOAcで希釈し、0.5NHClで分配した。ヒダントインをEtOAcで抽出し、H<sub>2</sub>O、次いで塩水で洗浄し、MgSO<sub>4</sub>で乾燥し、HPLC (ヘキサン/EtOAc)で精製して標記化合物5.14g (19%、14.9mmol)を得た。

 $FDMS: M^{\dagger} = 344.$ 

C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>の元素分析

理論値: C. 62. 78; H, 5. 85; N, 8. 13。

実測値: C, 62. 97; H, 5. 97; N, 8. 06。

(b) (1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 R\*) -エチル2- (3'-ベンジル-5'-スピロヒダントイン) -4-オキソーシビシクロ [3.1.0] ヘキサン-6
-カルポキシレート。

アセトン( $20\,\mathrm{mL}$ )中の工程(a)の生成物( $1.03\,\mathrm{g}$ 、3.0 mmo 1)の0℃溶液を、ジョーンズ試薬( $\sim2\,\mathrm{M}$ )7.5 mL  $-\mathrm{CrO}_3$ 、 $\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4$ 、 $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ )で一度に処理し、室温で2時間撹拌した。 $2-\mathrm{プロパノ}$ ール( $2\,\mathrm{mL}$ )を加えて酸化を止めた。次に、反応混合物を $\mathrm{Et}_2\mathrm{O}$ で希釈し、セライトおよび  $\mathrm{SiO}_2\mathrm{O}$ パッドにフラッシュし、濃縮して標記化合物0.90 $\mathrm{g}$ ( $8.8\,\mathrm{\%}$ 、2.6 mmo 1) を得た。

 $FDMS: M^{\dagger} = 342.$ 

C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>の元素分析:

理論値: C, 63.15; H, 5.30; N, 8.18。

実測値: C, 62.87; H, 5.56; N, 8.26。

(c) 実施例1(e) の方法に従って、工程(b) の生成物を加水分解して標記 化合物を得た。

## 実施例3

(15\*, 2 R\*, 4 R\*, 5 S\*, 6 S\*) -2-アミノシビシクロ [3. 1

. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシリック-4-リン酸・1塩酸・1水和物



(a) (1S\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -エチル2-オキソ-4- (ジエチ

ル) ホスホノーシビシクロ[3.1.0] ヘキサンー6-カルボキシレート。

フェノール4.2g中の実施例1(a)の生成物(1.6g、9.6mmol ) 、亜リン酸トリエチル (2.0g、12.0mmol) の混合物を一夜100 ℃に加熱した。得られた反応混合物をHPLC(ヘキサン/EtOAc)を用い て精製し、標記化合物2, 7g(92%、8.9mmol)を得た。 mp = 67 - 70%, FDMS:  $M^{+} + 1 = 305$ .

## C19H91OgPの元素分析:

理論値: C. 51. 32; H, 6. 96。

実測値: C. 51. 11; H, 6. 89。

(b) (1S\*, 2R\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -エチル2-アミノアセチ ルー2-シアノー4-(ジエチル) ホスホノシピシクロ[3.1.0] ヘキサン -6-カルボキシレート。

 $CH_3CN$  фокси (3. 2 g. 49 mmo 1) .  $NH_4C$  1 (2. 6 g)

49mmol)、およびAl<sub>2</sub>O<sub>3</sub>(25g)の混合物をBranson 3200超音波処理 浴中、N<sub>2</sub>下で1時間超音波処理した。次に、工程(a)の生成物(1.5g、 4.9 mm o 1) を加え、45℃で72時間超音波処理した。反応混合物をセラ イト (登録商標) でろ過し、濾液を濃縮して乾燥した。そうして得られた中間体 アミノニトリルをCH2C12に溶解し、0℃に冷却し、塩化アセチル(0.5g 、6.4mmo1) およびN, N-ジイソプロピルエチルアミン(0.8g、6 . 4mmol) で処理した。周囲温度で1時間反応を続け、次いで、混合物をC  $H_2$ C  $1_2$ と $H_2$ Oの間に分配した。有機相を分離し、乾燥し (MgSO<sub>4</sub>) 、ろ過

し、次いで減圧下で濃縮した。粗生成物をクロマトグラフィ(ヘキサン/EtOAc)により精製した。これから、エチルー2-アミノアセチルー2-シアノー 4 -ジエチルホスホネートビシクロ  $[3.\ 1.\ 0]$  へキサンー6 -カルボキシレート(異性体A)  $1.\ 0$  g (55%) とエチルー2-アミノアセチルー2-シアノー4 -ジエチルホスホネートビシクロ  $[3.\ 1.\ 0]$  へキサンー6 -カルボキシレート(異性体B)  $0.\ 1$  0 g (5%) を得た。

(異性体A):mp=135-138℃。FDMS:M++1=373。 C16H35N3O5Pの元素分析:

理論值: C. 51. 61; H, 6. 77; N, 7. 52。

実測値: C, 51.89; H, 6.78; N, 7.75。

(c) (1S\*, 2R\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -アミノシビシクロ[3.

0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシリック-4-リン酸・1塩酸・1水和物

工程 (b) の生成物 (異性体A)  $(0.08\,\mathrm{g},\,0.2\,\mathrm{mmo\,I})$  を $6\,\mathrm{N}$  HC  $1\,30\,\mathrm{mL}$ 中で $4\,8$ 時間還流して標記化合物を製造した。粗生成物を濃縮し、 $1\,\mathrm{N}$  HC  $1\,\mathrm{Tr}$ 溶出する陰イオン交換カラムを用いて精製した。標記化合物 $0.06\,\mathrm{g}$   $(9\,9\,\%,\,0.2\,\mathrm{mmo\,I})$  を回収した。FDMS:  $M^{+}+1=2\,6\,6$ 。  $C_8H_{12}NO_7P\cdot HC\,I\cdot H_2O$ の元素分析:

理論值: C, 30.06; H, 4.73; N, 4.38。

実測値: C, 29.87; H, 4.36; N, 4.13。

## 実施例4

(1S\*, 2S\*, 4S\*, 5R\*, 6R\*) 2-アミノ-4-メトキシビシクロ

[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

 (a) (1 S\*, 2 S\*, 4 S\*, 5 R\*, 6 R\*) ージエチル2 - N - t - ブ チルオキシカルボニルアミノー4 - ヒドロキシビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン - 2, 6 - ジカルボキシレート

EtOH/H<sub>2</sub>O(1:1)中の実施例1(c)からの生成物(23.9g、 130mmol) の撹拌溶液 (総量500mL) に (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (30.4 g、390mmol)、次いで、KCN (12.7g、195mmol) を加え た。加え終わったら、反応が完結するまで反応混合物を40℃に温めた。反応混 合物を0℃に冷却し、濃HClでpH1に酸性化し、ジアステレオマー5'-ス ピロヒダントイン混合物をEtOAcで抽出した。全ての有機物を混合し、塩水 で洗浄し、MgSO』で乾燥し、減圧下で濃縮して粗ヒダントイン1:1混合物 を得た。TLCで反応が完結したと判断されるまで、粗5'-スピロヒダントイ ン (27.9g、110mmol) の混合物を、5日間2N NaOH (275 mL)中で加熱還流した。反応混合物を0℃に冷却し、濃HClでpH1に酸性 化し、減圧下で濃縮し乾燥した。得られた固体を100%EtOH(500mL ) で再構築し、0℃に冷却した。次に、SOC1<sub>2</sub>(120g、1mol)を1 0℃の反応温度を維持する速度で反応混合物に滴加した。加え終わったら、反応 物を一夜加熱還流した。次に、反応混合物を減圧下で濃縮し、飽和水性NaHC  $O_3$ : THFの1:1混合物(総量500mL)で再構成した。次に、Boc<sub>2</sub>O (118g、550mmol)を一度に反応混合物に加え、室温で一夜撹拌した 。次に、反応混合物を減圧下で還元し、粗N-Boc

 %E t O A c / ヘキサン)で精製し、泡沫状の所望の生成物 1 0 . 1 2 g (2 6 %、2 8 mmo 1) を得た。 F D M S : M + + 1 = 3 5 8。

### C<sub>17</sub>H<sub>27</sub>NO<sub>7</sub>の元素分析:

理論值: C, 57. 13; H, 7. 61; N, 3. 92。

実測値: C, 56.84; H, 7.64; N, 3.96。

(b) (1 S\*, 2 S\*, 4 S\*, 5 R\*, 6 R\*) ージエチル2 ー N ー t ー ブ チルオキシカルボニルアミノー4 ー メトキシビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2, 6 ージカルボキシレート

THF (30mL) 中の工程 (a) の生成物 (0.50g.1.4mmol) の○浴液に、NaH (0.07g.1.7mmol) を一度に、次いでヨウ化メチル (0.21g.1.5mmol) を滴加した。得られた反応混合物を、一夜撹拌しながら室温に温めた。反応物をH<sub>2</sub>Oで希釈し、生成物をEtOAcで抽出した。すべての有機物を混合し、塩水で洗浄し、K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>で乾燥し、減圧下で濃縮し、PC-TLC (10%EtOAc/ヘキサン~90%EtOAc/ヘキサン)で精製して所望の生成物 0.12g (0.32mmol、23%) を得た。FDMS: M\*+1=372。

## C18H29NO7の元素分析

理論值:C,58.21;H,7.87;N,3.77。

実測値: C, 58.69; H, 7.52; N, 4.85。

(c) (1S\*, 2S\*, 4S\*, 5R\*, 6R\*) -ジエチル2-アミノ-4 -メトキシビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシレート

EtOAc (25mL) 中の工程 (b) の生成物の0℃溶液に溶液が飽和に達するまで無水HС 1 ガスを吹き込んだ。得られた反応混合物を0℃で1 時間撹拌し、次いで減圧下で濃縮し乾燥した。固体を飽和N a H CO $_3$  (aq) に溶解し、生成物をEtOAcで抽出した。すべての有機物を混合し、塩水で洗浄し、 $K_2$ CO $_3$ で乾燥し、減圧下で濃縮し、PC-TLC (10%EtOAc

/ヘキサン〜100%EtOAc) により精製し、所望の生成物0.05g(0.18mmol、61%) を得た。FDMS: M+1=271。

'H NMR (CDCl.): δ 1.25

(t. J = 7 Hz, 3H), 1.29 (t. J = 7 Hz, 3H), 1.61 (t. J = 3 Hz, 1H), 1.80-1.95 (br m 3H), 2.17-2.20 (m, 1H), 2.46-2.50 (m, 2H), 3.27 (s, 3H), 3.85-3.87 (m, 1H), 4.15 (q, J = 7 Hz, 2H), 4.24 (q, J = 7 Hz, 2H). "C NMR (CDC1,):  $\delta$  13.96, 14.11, 20.82, 31.90, 33.96, 40.17, 56.00, 60.69, 61.26, 64.63, 82.14, 172.14, 174.85.

### C<sub>13</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>5</sub>の元素分析

理論值: C, 57, 55; H, 7, 80; N, 5, 16。

実測値: C, 56.04; H, 7.70; N, 5.81。

(d) (1S\*, 2S\*, 4S\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4-メトキ シピシクロ[3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルポキシレート

工程 (c) から得られる生成物 (0.04g、0.11mmol) を室温で一 夜1N NaOH/THFの1:1溶液 (総量10mL) 中で撹拌した。反応混合物を6N HC1でpH1に酸性化し、濃縮乾燥した。得られた固体をpH2の水で再構成し、Dovex (登録商標) 50X8-100陽イオン交換樹脂に適用し、10%ピリジン/H<sub>2</sub>Oで溶出して所望の生成物0.012g (37%、0.06mmol) を得た。

mp = > 275°C. FDMS:  $M^{+}+1=216$ .

<sup>1</sup>H NMR ( $D_2O/KOD$ ) :  $\sigma$ 1. 08-1. 14 (m, 2H) , 1. 7 4-2. 07 (m 3H) , 3. 05 (s, 3H) , 3. 65-3. 75 (m, 1H).

# C<sub>a</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>5</sub>の元素分析

理論值: C, 47.64; H, 5.78; N, 6.17。

実測値: C, 47. 75; H, 5. 74; N, 7. 49。

### 実施例5

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) 2-アミノ-4-オキソビシクロ[3.1

# 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 R\*) ージエチル2-N-t-ブチルオキシカルボニルアミノー4-オキソビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 ージカルボン酸

 $CH_2Cl_2$  (15mL) 中の実施例4 (a) からの生成物 (0.50g、1.4mmol) の溶液を、ピリジニウムジクロメート (1.60g、4.2mmol) を一度に加えながら室温で撹拌した。得られた反応混合物を室温で一夜撹拌した。反応物をEtOAcで希釈し、セライトでろ過してクロミウム副産物を除去した。濾液を減圧下で濃縮し、PC-TLC (10%EtOAc/へキサン~20%EtOAc/へキサン)で精製して白色泡沫状物0.49g(1.38mmol、98%)を得た。FDMS:  $M^t+1=356$ 。

## C17H25NO2の元素分析

理論値: C, 57.46; H, 7.09; N, 3.94。

実測値: C, 57.60; H, 7.14; N, 4.03。

- (b) (1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 R\*) -2-アミノ-4-オキソビシクロ
- [3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.37g、1.04 mmol) の0℃溶液に飽和するまで無水CH1ガスを吹き込んだ。得られた反 応混合物を0℃で1時間撹拌し、次いで減圧下で濃縮し乾燥した。得られた固体を10mLの1N NaOHで再構成し、一夜撹拌した。反応混合物を6N HClでpH2に調整し、Dovex(登録商標)50X8-100陽イオン交換樹脂に適用し、生成物を10%ピリジン/H<sub>2</sub>Oで溶出した。生成物を420から再結晶

して得、所望の生成物 0.06g (31%、0.30mmol) を得た。mp=

dec>210°. FDMS:  $M^{\ddagger}+1=200$ .

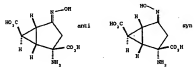
### C。H。NO。の元素分析

理論值: C, 48. 25; H, 4. 55; N, 7. 03。

実測値: C, 48. 19; H, 4. 46; H, 7. 16。

### 実施例6

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) 2-アミノー4- [anti] - ヒドロキシイミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸および (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) 2-アミノー4- [syn] - ヒドロキシイミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸



(a) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) ジエチル2ーアミノー4ーオキソビ シクロ [3. 1. 0] ヘキサンー2, 6ージカルボキシレート

E t O A c (30 m L) 中の実施例 5 (a) からの生成物 (0.37g、1.04 m m o l) の 0 ℃ 溶液に飽和するまで無水HC l ガスを吹き込んだ。得られた反応混合物を0 ℃で l 時間撹拌した。反応混合物を飽和水性 N a H C O  $_3$  で希釈し、生成物を E t O A c で抽出した。すべての有機物を混合し、塩水で洗浄し、 $K_2$  C O  $_3$  で乾燥し、次いで減圧下で濃縮して所望の中間体(0.36g、1.4 m m o l、100%)を得た。F D M S : M  $_1$  + 1 = 256。

C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>5</sub>・0. 2H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論値: C, 55. 68; H, 6. 78; N, 5. 41。 実測値: C, 55. 47; H, 5. 91; N, 5. 24。

(b) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 6 R\*) ジエチル2-アミノー4-ヒドロキシイミノビシクロ[3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシレート 塩酸ヒドロキシルアミンを、E t OH/H<sub>2</sub>Oの3:1混合物(総量20 mL )中の工程 (a) の生成物 (0.36g、1.4mmol) およびNaOAc (0.23g、2.8mmol) の室温溶液に加え、1時間80℃に加熱した。水性NaHCO3を反応混合物に加え、生成物をEtOAcで抽出し、塩水で洗浄し、K<sub>2</sub>CO3で乾燥し、次いで減圧下で濃縮してEおよびZ異性体の2:1混合物を得た。PC-TLC (10%EtOAc/ヘキサン~67%EtOAc/ヘキサン) で精製し、不純物のない生成物を得た。

anti-異性体。0.18g (0.67mmol、56%)。FDMS:M+ +1=271。

C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>・0. 35CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>の元素分析

理論値: C, 49. 44; H, 6. 28; N, 9. 34。

実測値: C, 49.62; H, 5.89; N, 9.39。

syn-異性体。0. 09g (0. 33mmol, 28%)。mp=135-1 37℃。FDMS:M++1=271。

 $C_{12}H_{18}N_2O_5 \cdot 0$ . 1 ヘキサンの元素分析

理論値: C, 54.26; H, 7.01; N, 10.04

実測値: C, 54.03; H, 6.71; N, 10.14。

(c) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6R\*) 2-アミノ-4- [anti] -ヒ
 ドロキシイミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸
 工程(b) からのanti-オキシム(0. 13g、0. 48mmol)の容

工程 (b) からのant1-74シム (0. 13g、0. 4 shimio 1) ひ居 液を、1N NaOH: THFの1: 1混合物 (総量20mL) 中で室温にて4日間機拌した。次に反応混合物をH<sub>2</sub>Oで香釈し、生成物をEtOAc (3 X) で洗浄し、有機物の不純物を除去した。水性相を1N HC1でpH10に調整し、減圧下で濃縮した。固体をH<sub>2</sub>Oで再構成し、陰イオン交換クロマトグラフィ (Bio-Rad (登録商標) AGI-X8: 3N AcOHで溶出)により精製した。H<sub>2</sub>O/2-プロパノール (1:1) から再結晶して生成物0.07g (0. 33mmol、68%) を得た。mp=dec>260℃。FDMS: M'+

1 = 215.

C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>・0. 15H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論值; C. 44. 30; H, 4. 79; N, 12. 91.

実測値: C, 44.53; H, 4.48; N, 12.51。

(d) (1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 R\*) 2 - アミノ-4 - [syn] - ヒドロキシイミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルボン酸

工程 (b) からのs y n - オキシム生成物0.085 g (0.31 mm o l) を用い、反応条件、後処理、および単離は工程 (c) のものと同じであった。収量0.04 g (0.19 mm o l、60%)。mp=dec>250℃。FDMS:M<sup>1</sup>+1=215。

C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>・0. 15NaClの元素分析

理論值: C, 43.10; H, 4.52; N, 12.57。

実測値: C, 43. 46; H, 4. 74; N, 11. 75。

### 実施例7

(1S\*, 2R\*, 4S\*, 5S\*, 6S\*) -2-アミノ-4-フルオロビシ クロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1S\*, 2R\*, 4S\*, 5S\*, 6S\*) -ジエチル2-N-t-ブ チルオキシカルボニルアミノ-4-フルオロビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシレート

 $CH_1Cl_2$  (25mL) 中の実施例4 (a) からの生成物 (0.50g、1.40mmol) の0℃溶液に三フッ化ジエチルアミノ硫黄 (DAST) を一度に加えた。得られた反応混合物を撹拌しながら一夜室温に温めた。反応物を1

0%水性NaHCO3で希釈し、生成物をEtOAcで抽出した。すべての有機物を混合し、塩水で洗浄し、K2CO3で乾燥し、PC-TLC(10%EtOAc/ヘキサン~20%EtOAc)で精製し、透明無色油状の所望の生成物0.

3 8 g (1. 06 mm o 1、7 4 %) を得た。F D M S: M\*+1=360。C<sub>1</sub>,H<sub>36</sub>NO<sub>6</sub>の元素分析

理論值: C, 56.81; H, 7.29; N, 3.91。

実測値: C, 56. 79; H, 7. 42; N, 4. 11。

(b) (1 S\*, 2 R\*, 4 S\*, 5 S\*, 6 S\*) -ジエチル2-アミノ-4

- フルオロビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボキシレート

EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.33g、0.92 mmol) の0℃溶液に飽和するまで無水HС1ガスを吹き込んだ。得られた反 応混合物を0℃で1時間撹拌した。反応混合物を飽和水性NaHCO3で希釈し、生成物をEtOAcで抽出した。すべての有機物を混合し、塩水で洗浄し、K2CO3で乾燥し、次いで減圧下で濃縮して所望の生成物0.23g (0.89mmol、96%) を得た。FDMS:M++1=260。

C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>FNO<sub>4</sub>の元素分析

理論値: C. 55. 59; H, 7. 00; N, 5. 40。

実測値: C, 55.56; H, 6.79; N, 5.21。

(c) (1S\*, 2R\*, 4S\*, 5S\*, 6S\*) -2-アミノ-4-フルオロビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

1 N N a O H: THFの1: 1混合物 (総量20 m L) 中の工程 (b) からの生成物 (0. 12 g、0. 46 m m o l) の溶液を室温で一夜撹拌した。次に、反応混合物を6 N H C l で p H 12 に調整し、陰イオン交換クロマトグラフィ (Bio-Rad (登録商標) AGI-X8イオン交換樹脂、溶離剤3 N 酢酸) により精製した。H<sub>2</sub>O/2-プロパノール (1:1) から再結晶し、所望の生成物0. 04g (0. 20 m m o l、49%) を得た。mp=dec>260℃。FDMS: M+1=204。

C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>FNO<sub>4</sub>・0. 45NaClの元素分析

理論値: C, 41.87; H, 4.39; N, 6.10。

実測値: C, 41. 91; H, 4. 00; N, 5. 76。 実施例8 (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) 2, 4-ジアミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー2, 6-ジカルボン酸

(a) (1 S\*, 2 S\*, 4 S\*, 5 R\*, 6 R\*) ージエチル2 - N-t-ブ チルオキシカルボニルアミノ-4-(p-トルエンスルホニルオキシ) ビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルボキシレート

 $p-トルエンスルホニルクロリド (5.3g、28mmo1) は、ビリジン (25mL) 中の実施例4 (a) の生成物 (5.0g、14mmo1) の溶液に加え、得られた反応混合物を室温で一夜撹拌した。反応混合物をELOAc(100mL)で希釈し、飽和水性CuSО<math>_4$ で洗浄してビリジンを除去した。有機物を塩水で洗浄し、 $MgSO_4$ で乾燥し、減圧下で濃縮して粗生成物を得、これを $SiO_2$ クロマトグラフィ( $HPLC:10\%EtOAc/へキサン〜50%EtOAc/へキサン)で精製して白色泡沫状の所望の生成物6.55g (91%、12.8mmo1)を得た。FDMS:<math>M^++1=512$ 。

# C<sub>24</sub>H<sub>33</sub>NO<sub>9</sub>Sの元素分析

理論値: C, 56.35; H, 6.50; N, 2.74。

実測値: C, 56.48; H, 6.44; N, 2.60。

(b) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 R\*, 6 S\*) -ジエチル2 - N-t-ブ チルオキシカルボニルアミノー4-アジドビシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー2 . 6 - ジカルボキシレート

DMSO (15mL) 中の工程 (a) の生成物 (6.35g、12.4mm

 ○1) およびNaN<sub>3</sub>(2. 42g、37. 2mmo1) の溶液を3日間35℃ に温めた。反応配合物をH<sub>2</sub>Oで希釈し、生成物をEtOAcで抽出した。全て の有機物を混合し、塩水で洗浄し、MgSO<sub>4</sub>で乾燥し、次いで減圧下で濃縮し て粗アジドを得、これを $SiO_2$ で滅圧ろ過(20%EtOAc/へキサン $\sim 5$ 0%EtOAc/へキサン)して精製し、ワックス状間体の所望の生成物 4. 68g (98%、12.2mmo1)を得た。FDMS: $M^t+1=512$ 。 $C_{12}H_{98}N_4O_6 \cdot 0.1$ ヘキサンの元素分析

理論値: C, 54.06; H, 7.06; N, 14.33。

実測値: C. 53. 94; H, 6. 88; N, 14. 30。

(c) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 R\*, 6 S\*) ージエチル2 - N-t-ブ チルオキシカルボニルー4-アミノビシクロ[3.1.0] ヘキサンー2, 6 -ジカルボキシレート

THF/H<sub>2</sub>O (5:1) 中の工程 (b) の生成物 (3.5 g、9.2 mmo l) の溶液にトリフェニルホスフィン (2.90g、11 mmo l) を一度に加え、室温で一夜撹拌した。反応混合物をEtOAcで希釈し、0.5 NN a O H (3 X) で洗浄した。有機物を混合し、H<sub>2</sub>O、次いで塩水で洗浄し、K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>で乾燥し、減圧下で濃縮してSiO<sub>2</sub>クロマトグラフィ(HPLC:SiO<sub>2</sub>、10%EtOAc/ヘキサン~50%EtOAc/ヘキサン)で精製して泡沫状の所望の生成物2.03g(62%、5.7 mmo l) を得た。FDMS:M<sup>t</sup>+1=357。

# C<sub>17</sub>H<sub>98</sub>N<sub>9</sub>O<sub>6</sub>の元素分析

理論値: C, 57. 30; H, 7. 92; N, 7. 86。

実測値: C, 57. 02; H, 7. 73; N, 7. 72。

(d) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 R\*, 6 S\*) 2, 4 - ジアミノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルボン酸

工程 (c) からの生成物を1N HC1中で一夜加熱還流した。反応混合物を 1N NaOHでpH2に調整し、陽イオン交換クロマトグラフィ (Dowex (登録 商標) 50X8-100:10 %ビリジン/H<sub>2</sub>O) で精製した。得られた生成物を

2 - プロパノール/H<sub>2</sub>Oから再結晶し、白色固体の所望の生成物0.09g(45%,0.45mmol)を得た。mp=>275℃。FDMS:M<sup>+</sup>+1=201。

C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>・0. 5 H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論値: C. 45. 93; H, 6. 26; N, 13. 39。

実測値: C, 45.66; H, 7.45; N, 13.32。

### 実施例9

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) 2-アミノ-4-アジドビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

E t OA c (3 0 mL) 中の実施例8 (b) からの生成物 (0.25 g、0.65 mmol) の溶液を0℃に冷却し、溶液が飽和に達するまで無水HC1ガスを吹き込んだ。反応混合物を0℃で2時間撹拌し、濃縮して乾燥し、得られた固体を室温で一夜1 N NaOH: THFの1:1混合物 (総量20 mL) 中で撹拌した。THFを減圧下で除去し、水性混合物を1 N HC1でpH12に調整し、除イオン交換クロマトグラフィ (Bio-Rad(登録商標)AGI-X8:アセテート形を水酸化物形に変換、3 N酢酸で溶出) で精製して所望の生成物 0.10 g (0.44 mmol、68%) を得た。mp=dec>270℃。FDMS: M\*+1=227。

 $C_8H_{10}N_4O_4$ ・0. 2AcOHの元素分析

理論値: C, 42.36; H, 4.57; N, 23.52。

実測値: C, 41.96; H, 4.54; N, 23.55。

# <u>実施例10</u>

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) 2-アミノ-4-アセトアミドビ シクロ [3, 1, 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) ージエチル2-N-t-7 チルオキシカルボニルアミノー4ーアセトアミドビシクロ  $[3.\ 1.\ 0]$  ヘキサンー2、6ージカルボン酸

塩化アセチル (0.09g、1.1mmol)を、CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(20mL)中の実施例8(c)の生成物(0.35g、1.0mmol)およびトリエチルアミン (0.20g、2.0mmol)の0℃溶液に滴加し、得られた反応混合物を一夜撹拌しながら室温に温めた。反応混合物をEt<sub>2</sub>Oで希釈し、水性NaHSO<sub>4</sub>、次いで塩水で洗浄し、MgSO<sub>4</sub>で乾燥し、次いで減圧下で濃縮してPC-TLC(10%EtOAc ✓ ヘキサン~67%EtOAc ✓ ヘキサン)で精製して白色固体の所望の生成物0.35g(88%、0.88mmmol)を得た。mp=dec85-95℃。FDMS:M++1=399。

C<sub>19</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>7</sub>の元素分析

理論値: C, 57.27; H, 7.58; N, 7.03。

実測値: C, 57. 41; H, 7. 28; N, 6. 94。

(b) (15\*, 25\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノー4-アセト アミドビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.30g、0.75 mmol) の溶液を0℃に冷却し、溶液が飽和に達するまで無水HClガスを吹き込んだ。反応混合物を0℃で2時間撹拌し、濃縮して乾燥し、得られた固体を室温で一夜1N NaOH: THFの1:1混合物 (総量20mL) 中で

提辞した。 THFを減圧下で除去し、水性混合物を1NHC1でpH2に調整し、陽イオン交換クロマトグラフィ(Dowex(登録商標)50X8-100:10%ビリジン/ $H_2$ Oで溶出)で精製した。 $H_2$ O/2-プロパノール (1:1) から再結晶

し所望の生成物 0.0 9 g (0.37 mm o 1,50%) を得た。mp => 275℃。FDMS: Mi+1=243。

C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>・0. 3NaClの元素分析

理論値: C, 46.24; H, 5.43; N, 10.78。

実測値: C, 45.93; H, 5.50; N, 10.88。

### 実施例11

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) 2-アミノ-4-ベンゾイルアミ ノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 R\*, 6 S\*) ージエチル2 - N-t-ブ チルオキシカルボニルアミノー4-ベンゾイルアミノビシクロ[3. 1. 0] へ キサン-2, 6-ジカルボキシレート

塩化ペンソイル (0. 16g、1. 1mmol) を、CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (20mL) 中の実施例8 (c) の生成物 (0. 35g、1. 0mmol) およびトリエチルアミン (0. 20g、2. 0mmol) の0℃溶液に滴加し、得られた反応混合物を一夜撹拌しながら室温に温めた。反応混合物をEt<sub>2</sub>Oで希釈し、水性NaHSO<sub>4</sub>、次いで塩水で洗浄し、MgSO<sub>4</sub>で乾燥し、次いで減圧下で濃縮してPC-TLC (10%EtOAc/ヘキサン~67%EtOAc/ヘキサン)で精製して白色固体の所望の生成物0. 31g (67%、0. 67mmol) を得た。FDMS: M'+1=461。

# $C_{24}H_{32}N_2O_7$ の元素分析

理論値: C, 62.59; H, 7.00; N, 6.08。

実測値: C, 62. 75; H, 6. 70; N, 5. 99。

(b) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-ペンゾ

イルアミノビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸

EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.30g、0.75 mmol) の溶液を0℃に冷却し、溶液が飽和に達するまで無水HClガスを吹き込んだ。反応混合物を0℃で2時間撹拌し、濃縮して乾燥し、得られた固体を室温で一夜1N NaOH:THFの1:1混合物 (総量20mL) 中で撹拌した。THFを減圧下で除去し、水性混合物を1N HClでpH2に調整し、陽イオン交換クロマトグラフィ (Dovex(登録商標)50X8-100:10%ピリジン/H<sub>2</sub>Oで溶出) で精製した。H<sub>2</sub>O/2-プロパノール (1:1) から再結晶し所望の生成物0.095g (0.31mmol、58%) を得た。mp=dec>275℃。FDMS:M+1=305。

 $C_{15}H_{16}N_{9}O_{5} \cdot 0$ . 3 2 - プロパノールの元素分析

理論値: C、59.25; H, 5.75; N, 8.69。

実測値: C, 59.50; H, 5.65; N, 8.32。

### 実施例12

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) 2-アミノ-4-(メタンスルホ ニルアミノ) ピシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) -ジエチル2-N-t-ブ チルオキシカルボニルアミノー4-(メタンスルホニルアミノ) ビシクロ [3.1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシレート

塩化メタンスルホニル (0.13g、1.1mmol) を、CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(25mL) 中の実施例8 (c) の生成物 (0.35g、1.0mmol) およびトリエチルアミン (0.21g、2.0mmol) の0℃溶液に滴加し、得られた反応混合物を0℃で1時間撹拌した。反応混合物をEtOAcで希釈し、水性Na

HSO<sub>4</sub>、次いで塩水で洗浄し、MgSO<sub>4</sub>で乾燥し、次いで減圧下で濃縮してP C-TLC (10%EtOAc/ヘキサン~67%EtOAc/ヘキサン)で精 製して白色泡沫状の所望の生成物0.44g(99%、1.0mmo1)を得た - FDMS: M+1=435。

C<sub>18</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>8</sub>Sの元素分析

理論値: C, 49.76; H, 6.96; N, 6.45; S, 7.38。

実測値: C, 50.04; H, 6.68; N, 6.21; S, 7.38。

(b) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-(メタンスルホニルアミノ) -ビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.40g、0.92 mmol) の溶液を0℃に冷却し、溶液が飽和に達するまで無水HCIガスを吹き込んだ。反応混合物を0℃で2時間撹拌し、濃縮して乾燥し、得られた固体を室温で一夜1NNaOH:THFの1:1混合物 (総量20mL) 中で撹拌した。THFを減圧下で除去し、水性混合物を1NHClでpH2に調整し、陽イオン交換クロマトグラフィ (Dowex(登録商標)50X8-100:10%ピリジン/H2ので溶出) で精製した。H2O/2-プロパノール (1:1) から再結晶し所望の生成物0.13g (0.46mmol、50%) を得た。mp=>275℃。FDMS:M<sup>+</sup>+1=279。

C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>Sの元素分析

理論値: C, 38.84; H, 5.07; N, 10.07。

実測値: C, 39.01; H, 5.21; N, 10.07。

# 実施例13

(15\*, 25\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) 2-アミノ-4-(メチルアミノ カルボニルアミノ) ビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 R\*, 6 S\*) ージエチル2 - N - t - ブ チルオキシカルボニルアミノー4 - (メチルアミノカルボニルアミノ) ビシクロ[3. 1. 0] ヘキサンー2, 6 - ジカルボキシレート

メチルイソシアネート (0.07g、1.2mmol)を、CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(25mL)中の実施例8(c)の生成物(0.35g、1.0mmol)の0℃溶液に滴加し、得られた反応混合物を一夜撹拌しながら室温に温めた。反応混合物を EtOAcで希釈し、水性NaHSO4、次いで塩水で洗浄し、MgSO4で乾燥し、次いで減圧下で濃縮して粗メチル尿素を得、これをPC-TLC(10%EtOAc/ヘキサン~50%EtOAc/ヘキサン)で精製して白色泡沫状の所望の生成物0.35g(85%、0.85mmol)を得た。FDMS: M++1=414。

C<sub>19</sub>H<sub>31</sub>N<sub>3</sub>O<sub>7</sub>・0. 5 H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論值: C, 54.01; H, 7.63; N, 9.95。

実測値: C, 53.81; H, 7.52; N, 10.64。

(b) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノー4-(メチルアミノカルボニルアミノ) ビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.30g,0.72 mmol) の溶液を0℃に冷却し、溶液が飽和に達するまで無水HС1ガスを吹き込んだ。反応混合物を0℃で1時間撹拌し、濃縮して乾燥し、得られた固体を室温で一夜1NNaOH:THFの1:1混合物(総量20mL) 中で撹拌した。THFを減圧下で除去し、水性混合物を1NHC1でpH2に調整

し、陽イオン交換クロマトグラフィ(Dowex(登録商標)50X8-100:10%ビリジン/H<sub>2</sub>Oで溶出)で精製した。H<sub>2</sub>O/2ープロパノール(1:1)から再結晶し所望の生成物0.12g(0.46mmol、64%)を得た。mp=>275℃。FDMS:M\*+1=258。

C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub>・0. 1 H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論値: C, 46. 37; H, 5. 91; N, 16. 22。

実測値: C, 46.03; H, 6.01; N, 16.12。

#### 実施例14

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) 2-アミノ-4-(N, N-ジシ クロプロビルメチルアミノ) ビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカル ポン酸

(a) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 R\*, 6 S\*) -ジエチル2-N-t-ブ チルオキシカルボニルアミノ-4-(N, N-ジシクロプロピルメチルアミノ) ビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシレート

臭化シクロプロピルメチル (0.27g、2.0mmol)を、CH<sub>3</sub>CN (25mL)中の実施例8 (c)の生成物 (0.32g、0.90mmol) およびトリエチルアミン (0.30g、3.0mmol)の室温溶液に滴加し、得られた反応混合物を一夜撹拌した。反応混合物を減圧下で濃縮し、これをPC-TLC (10%EtOAc/ヘキサン~67%EtOAc/ヘキサン)で精製して淡黄色油状の所望の生成物0.33g (78%、0.70mmol)を得た。FDMS:M'+1=465。

C<sub>25</sub>H<sub>40</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>の元素分析

理論値: C, 64.63; H, 8.68; N, 6.03。

実測値: C, 64. 38; H, 8. 60; N, 5. 93。

(b) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-(N, N-ジシクロプロピルメチルアミノ) ビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6
 -ジカルボン酸

EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.28g、0.61 mmol) の溶液を0℃に冷却し、溶液が飽和に達するまで無水HClガスを吹き込んだ。反応混合物を0℃で4時間撹拌し、濃縮して乾燥し、得られた固体を室温で一夜1NNaOH:THFの1:1混合物 (総量20mL) 中で撹拌した。THFを減圧下で除去し、水性混合物を1NHClでpH2に調整し、陽イオン交換クロマトグラフィ (Dowex(登録商標)50X8-100:10%ピリジン/H2 Oで溶出) で精製した。H2○/2-プロパノール (1:1) から再結晶し所望の生成物0.15g (0.49mmol、80%) を得た。mp=dec>270℃、FDMS:M\*+1=309。

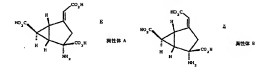
C<sub>16</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>・0. 6 H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論值: C, 60. 21; H, 7. 96; N, 8. 78。

実測値: C, 59. 92; H, 7. 99; N, 8. 93。

### 実施例15

(1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 S\*) - 2 - アミノ-4 - Z - カルボキシメチレンピシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルボン酸 (1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 S\*) - 2 - アミノ-4 - E - カルボキシメチレンピシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルボン酸



(a) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 6 S\*) -ジエチル-2-(N-tert-ブチルオキシカルボニル) -アミノ-4-(ペンジルオキシカルボニル) メチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシレート、異性体Aお ±7₭B

○℃で、ベンジルジエチルホスホノアセテート(1.2g、4.2mmol)の無水トルエン溶液にナトリウムビス(トリメチルシリル) - アミド(4.2mmol)を加えてベンジルジエチルホスホノアセテートのナトリウム塩を作製した。○℃で、実施例5(a)の生成物(1.0g、2.8mmol)の無水トルエン溶液にナトリウム塩を加え、15分間撹拌した。反応物を室温に温め、反応が完結したことがTLCにより確認されるまで撹拌した。1N HClを加え、反応混合物を酢酸エチルで抽出した。混合有機相を水性NaClで洗浄し、MgSO4で乾燥した。有機物を濃縮し、粗生成物をHPLC(EtOAc/ヘキサン)で精製して2つの異性体の混合物1.3g(94%)を得た。FDMS:Mt-1=486。

## C<sub>26</sub>H<sub>33</sub>N<sub>1</sub>O<sub>8</sub>の元素分析

理論値: C, 64.05; H, 6.82; N, 2.87。

実測値: C, 64.04; H, 6.87; N, 2.96。

(b) (1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 S\*) -ジエチル-2-アミノ-4-E-(ベンジルオキシカルボニル)メチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2,6-ジカルボキシレート、異性体A、および(1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 6 S\*)-ジエチル-2-アミノ-4-Z-(ベンジルオキシカルボニル)メチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2,6-ジカルボキシレート、異性体B

無水HCl (g) を、0℃で工程 (a) の生成物 (0.4g、0.82mmo l) のEtOAc溶液中に通気した。反応物を室温に温め、TLCにより反応が完結したと判断されるまで撹拌した。有機物を水性NaHCO3で分配し、K2CO3で乾燥し、減圧下で濃縮した。HPLC (EtOAc/ヘキサン) で精製し、異性体A 0.154g (48%) および異性体B 0.13g (41%) を得た。

異性体A:FDMS:M++1=388。

# C<sub>21</sub>H<sub>25</sub>N<sub>1</sub>O<sub>6</sub>の元素分析

理論値:C,65.10;H,6.50;N,3.62。

実測値: C, 64. 91; H, 6. 40; N, 3. 83。

異性体B:FDMS:M++1=388。

C<sub>21</sub>H<sub>25</sub>N<sub>1</sub>O<sub>6</sub>+0.5eq.CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>の元素分析

理論値: C, 60.07; H, 6.10; N, 3.26。

実測値: C, 60.33; H, 6.05; N, 3.43。

(c) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-E-カルポキシ

メチレンビシクロ [3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸

工程 (b) の生成物、異性体A (0.134g、0.35mmol)を2N NaOH 5mLおよびTHF 2mL中で5時間撹拌した。反応物を1N HC lでpH7に調整し、濃縮して乾燥した。得られた固体をpH10の水で再構成し、陰イオン交換樹脂 (Bio-Rad(登録商標)AGI-X8、2N酢酸で溶出)にかけて所望の生成物0.038g(75%)を得た。FDMS: M\*+1=242。

C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>6</sub>+0. 14eq. NaClの元素分析

理論値: C, 48.16; H, 4.44; N, 5.62。

実測値: C, 48. 15; H, 4. 29; N, 5. 36。
(d) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-Z-カルボキシ

(d) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) - 2-アミノ-4-2-ガルホキン メチレンピシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

工程 (b) の生成物、異性体B (0.107g、0.28mmol) を2N NaOH 5mLおよびTHF 2mL中で5時間撹拌した。反応物を1N HC lでpH7に調整し、濃縮して乾燥した。得られた固体をpH10の水で再構成し、陸イオン交換樹脂 (Bio-Rad (登録商標) AGI-X8、2N酢酸で溶出) にかけて所望の生成物0.050g (45%) を得た。FDMS: M'+1=242。 CnHu,NO+1.0eq. H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論値: C, 46.34; H, 5.06; N, 5.40。

実測値: C, 46. 43; H, 5. 04; N, 5. 45。

## <u>実施例16</u>

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-メチレンビシクロ[3

### 1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸

(a) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -ジエチル-2-(N-tert-ブチルオキシカルボニル) -アミノ-4-メチレンビシクロ [3. 1. 0] ヘキ サン-2. 6-ジカルボキシレート

ナトリウムビス (トリメチルシリル) アミド (4.2 mmol) を、0℃で無 水THF中のメチルトリフェニルホスホニウムプロミド (1.5 g、4.2 mmol) に加えた。無水THF中の実施例5 (a) の生成物の溶液を反応容器に加え、0℃で一夜撹拌した。1NHClを加え、反応混合物を酢酸エチルで抽出した。混合有機層を水性NaClで洗浄し、MgSO<sub>4</sub>で乾燥した。有機相を設縮し、粗生成物をHPLC(EtOAc/ヘキサン)で精製して所望の生成物0.52g(70%)を得た。

 $FDMS: M^{+}=1=354.$ 

(b) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-メチレンピシクロ [3, 1, 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

工程 (a) の生成物 (0.36g、1.0mmol) をTFA 1mL中で1時間撹拌し、濃縮し、次いでTHF 5mLに溶解した。反応物を1N NaOHでpH13-14に調整し、2時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、1N HC1でpH10に調整した。得られた物質を除イオン交換樹脂 (Bio-Rad (登録商標) AGI-X8、1N酢酸で溶出)にかけて所望の生成物0.061g (31%)を得た。FDMS: M\*+1=198。

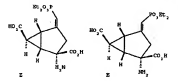
 $C_9H_{11}NO_4+0$ . 25 e q.  $H_2O$ の元素分析

理論値: C, 53.60; H, 5.75; N, 6.94。

実測値: C, 53.65; H, 5.64; N, 6.85。

#### 実施例17

(15\*, 25\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-(Z) - (ジエチルホスホノメチレン) ビシクロ[3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸(15\*, 25\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-(E) -ジエチルホスホノメチレン) ビシクロ[3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸



(a) (1 S\*, 2 S\*, 5 R\*, 6 S\*) -ジエチル-2-(N-tert-プチルオキシカルボニル) -アミノ-4-((EおよびZ) -ジエチルホスホノ メチレン) ビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボキシレート、異 性体AおよびB。

0℃で、テトラエチルメチレンージホスホネート (0.6g、2.1mmol) の無水トルエン溶液にナトリウムビス (トリメチルシリル) ーアミド (2.1 mmol) を加えてテトラエチルメチレンジホスホネートのナトリウム塩を作製した。0℃で、実施例5 (a) の生成物 (0.5g、1.4mmol)の無水トルエン溶液にナトリウム塩を急速に加え、15分間撹拌した。反応物を室温に温め、反応が完結したことがTLCにより確認されるまで撹拌した。1N HC1を加え、反応混合物を酢酸エチルで抽出した。混合有機相を水性NaC1で洗浄し、MgSO<sub>4</sub>で乾燥した。有機物を濃縮し、粗生成物をHPLC(EtOAc/ヘキサン)で精製して異性体A 0.190g(28%)および異性体B 0.119(17%)を得た。

異性体A (E異性体): FDMS: M++1=490。

# $C_{22}H_{36}NO_9P$ の正確な質量分析

理論値:490.2206。実測値:490.2202。

異性体B(Z異性体):FDMS:M++1=490。

(b) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-(Z) -ジエチ ルホスホノメチレンビシクロ「3.1.0] ヘキサン-2.6-ジカルボン酸。

工程 (a) の生成物、異性体A (0. 15g、0. 31mmol)をTFA 2mL中で1時間撹拌し、濃縮してTHF 5mLに溶解した。次に、反応混合物を1N NaOH 2mLで5時間処理した。反応混合物を濃縮し、1N HC 1でpH10に調整した。得られた物質を1N HC1で溶出する陰イオン交換樹脂 (Bio-Rad (登録商標) AGI-X8) にかけ、H<sub>2</sub>O中で再結晶し、所望の生成物0.03g (27%)を得た。FDMS: M++1=334。

C<sub>13</sub>H<sub>20</sub>NO<sub>7</sub>P+2.6eq.HClの元素分析

理論值: C, 36.48; H, 5.32; N, 3.27。

実測値: C, 36. 33; H, 5. 50; N, 3. 72。

他の2つの標記化合物は、それぞれ異性体Bまたは異性体Cから出発して同様 に製造される。

### 実施例18

(1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-ホスホノメチレンビシ クロ[3, 1, 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸



(a) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-ホスホノメチレンビシクロ[3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

実施例17 (a) の生成物、異性体A (0. 15g、0. 31mmol) をTFA 2mL中で1時間撹拌し、濃縮した。得られた混合物質を一夜還流温度で6NHC!で処理し、次いで濃縮し、得られた生成物をH<sub>2</sub>OおよびIPA中でトリチュレートし、所望の生成物0.005g(5%)を得た。

 $FDMS: M^{+}+1=278$ .

#### 実施例19

(15\*, 25\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-Z-シアノメチレンビ シクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸 (15\*, 25\*, 5R\*, 6S\*) -2-アミノ-4-E-シアノメチレンビ シクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) -ジエチル-2-(N-tert-ブチルオキシカルボニル) -アミノ-4-シアノメチレンビシクロ[3.1.0] へキサン-2, 6-ジカルボキシレート、異性体AおよびB。

○℃で、ジエチルシアノメチルホスホネート (0.45g、2.6mmol)の無水トルエン溶液にカリウムビス (トリメチルシリル)ーアミド (2.6mmol)を加えてジエチルシアノメチルホスホネートのナトリウム塩を作製した。○℃で、実施例5 (a)の生成物 (0.6g、1.7mmol) に該塩を急速に加え、15分間撹拌した。反応物を室温に温め、反応が完結したことがTLCにより確認されるまで撹拌した。1NHClを加え、反応混合物を酢酸エチルで抽出した。混合有機相を水性NaClで洗浄し、MgSOT乾燥し

た。有機物を濃縮し、粗生成物をHPLC (EtOAc/ヘキサン) で精製して 2つの異性体の混合物 0. 5 2 5 g (8 2 %) を得た。HPLC (EtOAc/ヘキサン) を用いて異性体Aと異性体Bを分離した。

異性体A: M++1=379。

 $C_{19}H_{26}N_2O_6$  (+H) の正確な質量分析

理論値:379.1869。実測値:379.1875。

異性体B: M+=378。

(b) (1S\*, 2S\*, 5R\*, 6S\*) - 2-アミノー4-シアノメチレン ビシクロ「3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸。

工程 (a) の生成物、異性体A (0. 15g、0. 39mmol) をTFA 5mL中で1時間撹拌し、濃縮してTHF 5mLに溶解した。次に、反応物を1N NaOH 5mLで5時間処理した。反応物を1N HClでpH7に調整し、濃縮乾燥した。得られた固体を水で再構成し、pH10に調整し、2N酢酸で溶出する陰イオン交換樹脂 (Bio-Rad (登録商標) AGI-X8) にかけ、所望の生成物0.032g (36%) を得た。FDMS: M++1=223。

C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>+0.3eq.H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論値: C, 52.77; H, 4.69; N, 12.31。

実測値: C, 52, 53; H, 4, 76; N, 12, 17。

### 実施例20

(15\*, 25\*, 48\*, 55\*, 65\*) -2-アミノビシクロ[3. 1.

0] ヘキサン-2, 4, 6-トリカルボン酸。

(a) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -ジエチル2 (N-tert

- ブチルオキシカルポニル) アミノー4 - シアノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルボキシレート

乾燥ジメチルスルホキシド (20mL) 中の実施例8 (a) の生成物 (1. 4 5g、2. 84mmol) の溶液にシアン化ナトリウム (700mg、5eq) を加え、反応混合物を40℃で48時間撹拌した。

反応混合物を冷却し、次いで、水 (200mL) 中に注いだ。水性相を3回ジ

エチルエーテルで抽出し、混合エーテル性抽出物を水洗し、硫酸マグネシウムで 乾燥した。ろ過し、減圧下で蒸発させて黄色泡沫状物 (880mg)を得た。こ の粗生成物をシリカゲルクロマトグラフィ (溶離剤、ジエチルエーテル25%へ キサン)で精製して透明ゴム状の所望のニトリル (670mg)を得た。

'H NMR (300MEz, CDCl, δ ppm): 1.30 (6H, t, COCH,CH, x 2), 1.42 (9H, s, t- 7#μ, l, 1.58 (1H, dd, C,-H), 2.10 (1H, dd, C,-H), 2.30 (2H, m, C,-H + C,-H), 3.05 (1H, dd, C,-H), 3.55 (1H, m, C,-H), 4.20 (4H, m, -CO,CH,CH, x 2), 5.40 (1H, s, NH).

- (b) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) 2-アミノビシクロ[3
- . 1. 0] ヘキサン-2, 4, 6-トリカルボン酸

工程 (a) の生成物 (64 mg、0.175 mmol) と2塩酸 (2 mL) の 混合物を48時間密閉容器中で90℃に加熱した。

冷却後、反応混合物を減圧下で蒸発させ、白色固体( $80\,\mathrm{mg}$ )を得、これを 最小量の水に溶解して陽イオン交換クロマトグラフィで精製した( $0\,\mathrm{cws}$   $50\,\mathrm{K}=1$ 00;カラムを $H_2\mathrm{O}$ : $H_2\mathrm{O}$ :THF 1:1、および再度 $H_2\mathrm{O}$ で連続的に溶出) 。 アミノ酸は最終的に $H_2\mathrm{O}$ :ピリジン9:1で溶出した。ピリジンを減圧下で 除去し、残る固体を水に再溶解し、凍結乾燥して綿毛状白色固体の所望のアミノ

 $^3H$  NMR (300MHz,  $D_2O,~\delta$  ppm) : 1.35 (1H, dd,  $C_3$ –H), 1.65 (1H, dd,  $C_4$ –H), 1.90 (1H, m,  $C_2$ –H), 2.00 (2H, m,  $C_1$ –H +  $C_3$ –H), 3.18 (1H, m,  $C_4$ –H).

#### 実施例21

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -2-アミノ-4-シアノビシクロ

[3.1.0] ヘキサン-2,6-ジカルボン酸

酸 (38mg) を得た。Mpt>300℃。

(a) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 S\*, 6 S\*) -2 - (N-tert-ブ チルオキシカルボニル) アミノー4-シアノビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

テトラヒドロフラン (2mL) 中の実施例20 (a) の生成物 (200mg、 0.55mmol) の溶液に、1M水酸化リチウム溶液 (1.2mL) を加え、 混合物を室温で8時間撹拌した。

反応混合物を水で希釈し、1 M塩酸で酸性化し、酢酸エチルで3回抽出した。 混合有機抽出物を飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し

、ろ過し、減圧下で蒸発させて白色ガラス状物(180mg)を得た。

粗生成物をシリカゲルクロマトグラフィ (溶離剤、酢酸エチル5%水酢酸)で 精製し、白色固体の所望のジカルボン酸 (120mg) を得た。

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, DMSO-d6,  $\delta$  ppm) : 1.38 (9H, s,  $t-\mathcal{I}\neq\mu$ .), 1.58 (1H, dd,  $C_s$ -H), 1.82 (1H, dd,  $C_s$ -H), 2.22 (1H, m,  $C_s$ -H), 2.36 (1H, m,  $C_s$ -H), 2.60 (1H, dd,  $C_s$ -H), 3.40 (1H, m,  $C_s$ -H), 7.30 (1H, s, NH).

(b) (1 S\*, 2 S\*, 4 R\*, 5 S\*, 6 S\*) - 2 - アミノ-4 - シアノ ビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6 - ジカルポン酸

工程 (a) の生成物 (120 mg、0.38 mmol) をトリフルオロ酢酸 (5 mL) に溶解し、容温で2時間複粋した。

反応混合物を減圧下で蒸発させ、残留物を水に再溶解し、減圧下で共沸させて 、白色固体(62mg)を得た。粗固体を最小量の水に再溶解し、陽イオン交換 クロマトグラフィ(Dower 50X8-100、カラムをH<sub>2</sub>O、H<sub>2</sub>O:THF 1:

1、および再度 $H_2O$ で連続的に溶出)により精製した。アミノ酸は最終的にH

20: ビリジン9:1で溶出した。ビリジンを減圧下で除去し、残った固体を水 に再溶解し、凍結乾燥して綿毛状白色固体のアミノ酸 (35mg) を得た。Mp t.240-242℃。

<sup>1</sup>H NNMR (300MHz, D<sub>s</sub>O,  $\delta$  ppm) : 1.85 (1H, dd, C<sub>s</sub>-H), 2.21 (1H, t, C<sub>s</sub>-H), 2.42 (1H, dd, C<sub>s</sub>-H), 2.60 (2H, m, C<sub>s</sub>-H + C<sub>s</sub>-H), 3.83 (1H, m, C<sub>s</sub>-H).

#### 実施例22

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -2-アミノ-4-カルボキシア ミドビシクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸



(a) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -2- (N-tert-ブ チルオキシカルボニル) アミノ-4-カルボキシアミドピシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2. 6-ジカルボン酸

0~5℃の無水エタノール(1mL)中の実施例20(a)の生成物(145 mg、0.40mmol)の溶液に、(1)30%過酸化水素(0.157mL) および(2)6M水酸化ナトリウム(0.20mL)を加えた。反応混合物を 室温に温め、さらに4時間様件し、さらに水(4mL)で希釈した。

7 2時間後、反応混合物を2 M塩酸で酸性化し、酢酸エチルで3 回抽出した。 混合有機抽出物を飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し 、ろ過し、減圧下で蒸発させて白色固体 (8 4 mg) を得た。粗生成物をシリカ ゲルクロマトグラフィ (溶離剤、酢酸エチル5 %水酢酸) で精製し、白色固体の 所望の酸 (3 4 mg) を得た。 'H NMR (300MHz, DMSO-d, 6 ppm): 1.42 (9H, s, t- プチル), 1.65 (1H, dd, C,-H), 1.75 (1H, 広転 s, C,-H), 2.08 (2H, m, C,-H + C,-H), 2.14 (1H, m, C,-H), 3.10 (1H, m, C,-H), 6.90 (1H, s, NH), 7.44 (1H, s, NH), 7.64 (1H, s, NH), 12.35 (2H, 広崎寺, 2 X CO,H).

(b) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5S\*, 6S\*) -2-アミノ-4-カルボ キシアミドビシクロ [3. 1. 0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

トリフルオロ酢酸 (5 mL) 中の工程 (a) の生成物 (3 4 mg、0.1 mm ol) の溶液を室温で2時間撹拌した。

次に、反応混合物を減圧下で蒸発させて乾燥し、これを水に再溶解し、次いで、70℃、減圧下で共沸させた。粗固体を最小量の水に再溶解し、陽イオン交換クロマトグラフィ(Dowex 50X8-100、カラムを $H_2$ O、 $H_2$ O:THF 1:1、および再度 $H_2$ Oで連続的に溶出)により精製した。アミノ酸は最終的に $H_2$ O:ビリジン9:1で溶出した。ビリジンを減圧下で除去し、綿毛状白色固体の所望のアミノ酸(12mg)を得た。Mpt.260-262℃。

 $^{1}$ H NNR (300MHz,  $D_{2}$ O,  $\delta$  ppm): 1.95 (1H, dd,  $C_{3}$ -H), 2.30 (1H, d,  $C_{4}$ -H), 2.42-2.64 (3H, m,  $C_{4}$ -H +  $C_{5}$ -H +  $C_{5}$ -H), 3.78 (1H, m,  $C_{5}$ -H).

#### 実施例23

(1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6R\*) -2-アミノ-4-ヒドロキシビ シクロ[3.1.0] ヘキサン-2, 6-ジカルボン酸

(a) (1S\*, 2S\*, 4R\*, 5R\*, 6R\*) -ジエチル2-N-t-ブ チ ルオキシカルボニルアミノー4ーヒドロキシピシクロ [3. 1. 0] ヘキサンー 2. 6ージカルボン酸

無水DMSO (20mL) 中の実施例8 aからの生成物(1.90g.3.7 mmo 1)の0  $\mathbb C$ 溶液に過酸化カリウム(0.52g、7.4 mmo 1)を一度に加えた。加え終わったら、冷浴を除去し、反応混合物を2時間撹拌しながら周囲温度に温めた。反応混合物をE t O A C で希釈し、飽和水性 $\mathbf M$   $\mathbf M$ 

C<sub>17</sub>H<sub>27</sub>NO<sub>7</sub>・0. 75H<sub>2</sub>Oの元素分析

理論値: C, 55.05; H, 7.74; N, 3.78。

実測値: C, 55.39: H, 7.63; N, 3.38。

(b) EtOAc (30mL) 中の工程 (a) からの生成物 (0.24g、0.67mmol) の溶液を0℃に冷却し、反応が飽和に達するまで無水HClガスを吹き込んだ。冷浴を除去し、反応混合物を2時間周囲温度で撹拌し、濃縮乾燥し、得られた固体を1N NaOH:THFの1:1混合物 (総量20mL) 中、周囲温度で一夜撹拌した。反応物を1N HClでpH7に調整し、減圧下で濃縮した。得られた固体をH2Oに再構築し、1N NaOHでpH12に調整し、陰イオン交換クロマトグラフィ (Bio-Rad(登録商標)AGI-X8:アセテート形を水酸化形に変換、3N酢酸で溶出)で精製して所望の精製物0.12g (0.58mmol、86%)を得た。mp=dec>270℃。FDMS:Mt+1=202。

# C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>5</sub>の元素分析:

理論値: C, 47. 76; H, 5. 51、N, 6. 96。

実測値: C, 47. 51; H, 5. 80、N, 6. 72。

### 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPOR	т	International appl PCT/US98/0986		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  IPC(0) . Please See Edits Sheet.  US CL . :362/13, 9/8, 101, 397, 398, 209, 510; 534/70, 428  According to Manusacional Possas Charisfication (RC) or to both autional classification and IPC					
	DS SEARCHED				
	ocumestation scarched (classification system follow 162/15, 498, 501, 107, 508, 509, 510; 558/70, 428	nd by classification syr	nbols)		
Documental NONE	ion searched other than minimum documentation to th	n extract that such doos	men ts uso is oluded	in the fields searched	
Electronic data base consolted during the international issuesh (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAS ONLINE search terms[1,1,0] became 2,5-dicashorytic and and stancium cannot					
C. BOC	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, whore a	ppropriate, of the relev	ent parsages	Relevant to claim No.	
A,P	US 5,661,184 A (HELTON et al) 26 August 1997, columns 3-13.			1-6 and 12	
A,P	US 5,726,320 A (ROBEY) 10 March 1998, columns 1-6.			1-12	
A,P	US 5,750,566 A (MONN et al) 12 May 1998, columns 1-30.		1-12		
Further documents are firsted in the continuation of Box C. See patent family annex.					
* Special congress of stat documents:  "I" later forwards published offer the interestional filing date or princitly document defining the poweral tests of the art which is not considered to the order on the confirm with the principle of theory are desired by the closely to the order of the confirm with the principle of theory are bringing the interestions.					
10. 600	Assumed which have the principle date of princip chainful or which is a send to underlike the principles date of another disches are the "Type of the principles date of the principles date of principles strong, the shined increasing the principles strong the				
**P* document published prior to the intervenional filling data but later than **g.* document member of the mans priority described as a later than the priority data shaked					
	schal completion of the international search	Date of mailing of th	e istemativaal sea	sch report	
06 JULY	1996	0 9 SEP 1998			
Box PCT	uailing address of the ISA/US art of Palents and Trademarks	09 SEP 1998			
Washington, D.C. 20231 Facaintile No. (703) 305-3230 Telephone No. (703) 308-4633					

Form PCT/ISA/210 (second sheet)(July 1992)s

INTERNATIONAL SEARCH REPORT	International application No. PCTAIS9809862
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER: IPC (6):	
COTC 61/08, 61/09, 61/12, 61/22, 61/28, 61/30, 253/00; COTF 9/02, 9/22, 9/28	
*	
•	

Form PCT/ISA/210 (extra sheet)(July 1992)\*

#### フロントページの続き

(51) Int. C1. 7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 P 25/18		A 6 1 P 25/18	
25/24		25/24	
25/28		25/28	
43/00	111	43/00	1 1 1
C 0 7 C 227/24		C 0 7 C 227/24	
233/52		233/52	
233/81		233/81	
237/24		237/24	
247/14		247/14	
255/31		255/31	
255/47		255/47	
275/26		275/26	
311/07		311/07	
(81)指定国	ЕР(АТ, ВЕ, СН	, CY,	

DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, KE, L S, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM, AZ , BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AL . AM. AT. AU. AZ. BA. BB. BG. BR. BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, E E, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU , ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, M D, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL . PT. RO. RU. SD. SE. SG. SI. SK. SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, U Z, VN, YU, ZW (72)発明者 バリ,マシュー・ジョン

元明者 ハリ、マンユー・ション アメリカ合衆国46077インディアナ州 ザ イオンズビル、イーグルウッド・ドライブ 812番